(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 95810236.0

(22) Anmeldetag : 07.04.95

(a) Int. CI.⁶: **C07C 237/20,** A61K 31/16, C07D 213/30, C07D 213/89, C07C 323/12, C07C 317/18, C07D 295/13, C07C 255/13, C07C 271/22, C07D 307/32

Erfinder: Maibaum, Jürgen Klaus, Dr.

(30) Priorität: 18.04.94 CH 1169/94

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung : 25.10.95 Patentblatt 95/43

Benannte Vertragsstaaten :
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
PT SE

(1) Anmelder: CIBA-GEIGY AG Klybeckstrasse 141 CH-4002 Basel (CH)

Friinder: Göschke, Richard, Dr. Felixhäglistrasse 21 CH-4103 Bottmingen (CH)

Lütemannsweg 14/1 D-79576 Weil-Haltingen (DE) Erfinder: Schilling, Walter, Dr. Im Muspenacker CH-4204 Himmelried (CH) Erfinder: Stutz, Stefan Reichensteinerstrasse 19 CH-4053 Basel (CH) Erfinder: Rigollier, Pascal. Dr. Rue de Kembs F-68510 Sierentz (FR) Erfinder: Yamaguchi, Yasuchika, Dr. Telistrasse 44/2 CH-4053 Basel (CH) Erfinder: Cohen, Nissim Claude, Dr. Rue du Marechal Foch 11 F-68300 Village-Neuf (FR) Erfinder: Herold, Peter, Dr. Mattweg 19 CH-4144 Arlesheim (CH)

Delta-Amino-gamma-hydroxy-omega-aryl-alkansäureamide mit Enzym-, insbesondere Renin-hemmenden Eigenschaften.

(57) δ-Amino-γ-hydroxy-ω-aryl-alkansäureamide der Formel I

worin R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet, R₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkoxy, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxy, Oxoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niede

Cycloalkoxy, Niederalkenyloxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederal Niederalkenyloxyniederalkoxy, Niederalkoxynie deralkenyloxy, Niederalkenyloxyniederalkyl, Niederalkanoylniederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkylthio(hydroxy)niederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet, R₃ gegebenenfalls halogeniertes Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls halogeniertes Niederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkythioniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroaryithioniederalkoxy, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoy-liertes, N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R₄ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt, R4 gemeinsam mit R3 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy steht, X Methylen oder Hydroxymethylen bedeutet, R₆ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht, R₆ gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder N-niederalkenoyliertes Amino bedeutet, R₇ Niederalkyl, Niederalkenyl, Cycloalkyl oder Arylniederalkyl bedeutet und R₈ Niederalkyl, Cycloalkyl, gegebenenfalls aliphatisch verestertes oder verethertes Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes, N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder durch Niederalkylen, Hydroxy-, Niederalkoxy- oder Niederalkanoyloxyniederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkanoyliertes bzw. N'-niederalkyler oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Dicarboxyniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxy(hydroxy)niederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxycyloalkylniederalkyl, Cyanoniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes Thiocarbamoylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes Sulfamoylniederalkyl oder einen über ein C-Atom gebundenen und gegebenenfalls hydrierten und/oder oxosubstituierten Heteroarylrest oder einen durch einen über ein C-Atom gebundenen und gegebenenfalls hydrierten und/oder oxosubstituierten Heteroarylrest substituiertes Niederalkyl darstellt, und ihre Salze, haben Renin-hemmende Eigenschaften und können als antihypertensive Arzneimittelwirkstoffe verwendet werden.

Die Erfindung betrifft neue δ-Amino-γ-hydroxy-ω-aryl-alkansäureamide der Formel I

worin

5

10

15

25

35

R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet,

R₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkoxy, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkoxy, Oxoniederalkoxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkenyloxyniederalkyl, Niederalkanoylniederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkylthio (hydroxy)niederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet,

R₃ gegebenenfalls halogeniertes Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes , N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Gycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls halogeniertes Niederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkanoyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R₄ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt,

R₄ gemeinsam mit R₃ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy steht, X Methylen oder Hydroxymethylen bedeutet,

R₅ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

Ra gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder N-niederalkanoyliertes Amino bedeutet,

R₇ Niederalkyl, Niederalkenyl, Cycloalkyl oder Arylniederalkyl bedeutet und R₈ Niederalkyl, Cycloalkyl, gegebenenfalls aliphatisch verestertes oder verethertes Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes, N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder durch Niederalkylen, Hydroxy-, Niederalkoxy- oder Niederalkanoyloxyniederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkanoyliertes bzw. N'-niederalkyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxycyloalkylniederalkyl, Cyanoniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes

Thiocarbamoylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes Sulfamoylniederalkyl oder einen über ein C-Atom gebundenen und gegebenenfalls hydrierten und/oder oxosubstituierten Heteroarylrest oder einen durch einen über ein C-Atom gebundenen und gegebenenfalls hydrierten und/oder oxosubstituierten Heteroarylrest substituiertes Niederalkyl darstellt,

und ihre Salze, Verfahren zur Herstellung der erfifldungsgemäßen Verbindungen, diese enthaltende pharmazeutische Präparate und ihre Verwendung als Arzneimittelwirkstoffe.

Aryl und Aryl in Arylniederalkoxy, Arylniederalkyl und dergl. ist beispielsweise unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenyl oder Naphthyl.

Cycloalkoxy sowie Cycloalkoxy in Cycloalkoxyniederalkoxy ist beispielsweise 3- bis 8-gliedriges, vorzugsweise 3-, 5- oder 6-gliedriges Cycloalkoxy, wie Cyclopropyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclohexyloxy, ferner Cyclobutyloxy, Cycloheptyloxy oder Cycloactyloxy.

10

15

30

35

Cycloalkyl ist beispielsweise 3- bis 8-gliedriges, vorzugsweise 3-, 5- oder 6-gliedriges Cycloalkyl, wie Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, ferner Cyclobutyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl.

Gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy ist beispielsweise Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy.

Gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkoxy ist beispielsweise Niederalkanoyloxyniederalkyl, Hydroxyniederalkoxy, Halogen(hydroxy)niederalkoxy oder Niederalkansulfonyl(hydroxy)niederalkoxy.

Gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkyl ist beispielsweise Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Diniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl oder Niederalkoxycarbonylaminoniederalkyl.

Gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkoxy ist beispielsweise Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkoxy, Diniederalkylaminoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy,

Gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy ist beispielsweise Niederalkylthioniederalkoxy oder Niederalkansulfonylniederalkoxy.

Gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy ist beispielsweise gegebenenfalls partiell hydriertes oder N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy, Thiazolylniederalkoxy oder vor allem Morpholinoniederalkoxy.

Gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy ist beispielsweise gegebenenfalls partiell oder vollständig hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, wie Thiazolylthioniederalkoxy bzw. Thiazolinylthioniederalkoxy, Imidazolylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidierte Pyridylthioniederalkoxy oder Pyrimidinylthioniederalkoxy.

Gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl ist beispielsweise Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carbamoylniederalkyl oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkyl.

Gegebenenfalls halogeniertes Niederalkyl ist beispielsweise Niederalkyl oder Polyhalogenniederalkyl.

Gegebenenfalls halogeniertes Niederalkoxy ist beispielsweise Niederalkoxy oder Polyhalogenniederalkoxy.

Gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl ist beispielsweise Niederalkylthioniederalkyl oder Niederalkansulfonylniederalkyl.

Gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy ist beispielsweise Niederalkylthioniederalkoxy oder Niederalkansulfonylniederalkoxy.

Gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl ist beispielsweise gegebenenfalls partiell hydriertes oder N-oxidiertes Pyridylniederalkyl.

Gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkyl ist beispielsweise Thiazolylthioniederalkyl bzw. Thiazolinylthioniederalkyl, Imidazolylthioniederalkyl, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylthioniederalkyl oder Pyrimidinylthioniederalkyl.

Gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl ist beispielsweise Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Diniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl, Polyhalogenniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkansulfonylaminoniederalkyl, Pyrrolidinoniederalkyl, Piperidinoniederalkyl, Piperazino-, N'-Niederalkylpiperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkyl, Morpholinoniederalkyl, Thiomorpholino-, S-Oxothiomorpholino- oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl.

Gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy ist beispielsweise Niederalkylthioniederalkoxy oder Niederalkansulfonylniederalkoxy.

Gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkansulfonylier-

tes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkoxy ist beispielsweise Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkoxy, Diniederalkylaminoniederalkoxy, Niederalkanoylaminoniederalkoxy, Polyhalogenniederalkoxy, Niederalkansulfonylaminoniederalkoxy, Pyrrolidinoniederalkoxy, Piperidinoniederalkoxy, Piperazino-, N'-Niederalkylpiperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkoxy, Morpholinoniederalkoxy, Thiomorpholino-, S-Oxothiomorpholino- oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkoxy.

Gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder N-niederalkanoyliertes Amino bedeutet beispielsweise Amino, Niederalkylamino, Diniederalkylamino oder Niederalkanoylamino.

Gegebenenfalls aliphatisch verestertes oder verethertes Hydroxyniederalkyl ist beispielsweise Hydroxyniederalkyl, Niederalkanoyloxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl oder Niederalkenyloxyniederalkyl.

10

20

25

30

35

Gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes, N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder durch Niederalkylen, Hydroxy-, Niederalkoxy- oder Niederalkanoyloxyniederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl ist beispielsweise Aminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylaminoniederalkyl, gegebenenfalls hydroxyliertes oder niederalkoxyliertes Piperidinoniederalkyl, wie Piperidinoniederalkyl, Hydroxypiperidinoniederalkyl oder Niederalkoxypiperidinoniederalkyl, Piperazino-, N'-Niederalkylpiperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkyl, gegebenenfalls niederalkyliertes Morpholinoniederalkyl, wie Morpholinoniederalkyl oder Dimethylmorpholinoniederalkyl, oder gegebenenfalls Soxidiertes Thiomorpholinoniederalkyl, wie Thiomorpholinoniederalkyl oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl.

Gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Dicarboxyniederalkyl ist beispielsweise Dicarboxyniederalkyl, Diniederalkyl oder Di-(N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoyl)niederalkyl.

Gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxy(hydroxy)niederalkyl ist beispielsweise Carboxy(hydroxy)niederalkyl, Niederalkoxycarbonyl(hydroxy)niederalkyl oder Carbamoyl(hydroxy)niederalkyl.

Gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxycyloalkylniederalkyl ist beispielsweise 5- oder 6-gliedriges Carboxycycloalkylniederalkyl, Niederalkoxycarbonylcycloalkylniederalkyl, Carbamoylcycloalkylniederalkyl, oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylcycloalkylniederalkyl.

Gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes Sulfamoylniederalkyl ist beispielsweise Sulfamoylniederalkyl, Niederalkylsulfamoylniederalkyl oder Diniederalkylsulfamoylniederalkyl.

Gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes Thiocarbamoylniederalkyl ist beispielsweise Thiocarbamoylniederalkyl, Niederalkylthiocarbamoylniederalkyl oder Diniederalkylthiocarbamoylniederalkyl, wie N,N-Dimethylthiocarbamoylmethyl.

Gegebenenfalls oxosubstituiertes, über ein C-Atom gebundenes und gegebenenfalls hydriertes Heteroaryl sowie solches in durch gegebenenfalls oxosubstituierte, über ein C-Atom gebundene und gegebenenfalls hydrierte Heteroarylreste substituiertem Niederalkyl weist als gegebenenfalls hydrierten Heteroarylrest beispielsweise einen gegebenenfalls partiell hydrierten und/oder benzokondensierten 5-gliedrigen Aza-, Diaza-, Triaza-, Oxadiaza- oder Tetra-aza-arylrest oder 6-gliedrigen Aza- oder Diaza-arylrest und als Niederalkylrest beispielsweise C₁-C₇-Alkyl, vorzugsweise C₁-C₄-Alkyl, auf und ist beispielsweise Pyrrolidinylniederalkyl, z.B. Oxopyrrolidinyl-C₁-C₄-alkyl, Imidazolylniederalkyl, z.B. Imidazol-4-yl-C₁-C₄-alkyl, Benzimidazolyl-niederalkyl, z.B. Benzimidazol-2-yl-C₁-C₄-alkyl, Oxodiazolylniederalkyl, z.B. 1,2,4-Oxadiazol-5-yl-C₁-C₄-alkyl, Pyridylniederalkyl, z.B. Pyridin-2-yl-C₁-C₄-alkyl, Oxopiperidinyl-C₁-C₄-alkyl, Dioxopiperidinyl-C₁-C₄-alkyl, Oxothiazolyl-C₁-C₄-alkyl, Oxo-oxazolinyl-C₁-C₄-alkyl oder Chinolinylniederalkyl, z.B. Chinolin-2-yl-C₁-C₄-alkyl, ebenso Morpholinocarbonylniederalkyl oder gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes Piperidylniederalkyl.

Vor- und nachstehend sind unter niederen Resten und Verbindungen beispielsweise solche zu verstehen, die bis und mit 7, vorzugsweise bis und mit 4, Kohlenstoffatome (C-Atome) aufweisen.

5- oder 6-gliedriges Carboxycycloalkylniederalkyl, Niederalkoxycarbonylcycloalkylniederalkyl, Carbamoylcycloalkylniederalkyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylcycloalkylniederalkyl ist beispielsweise ω -(1-Carboxycycloalkyl)-C1-C4-alkyl, ω -(1-Niederalkoxycarbonylcycloalkyl)-C1-C4-alkyl, ω -(1-Carbamoylcycloalkyl)-C1-C4-alkyl, ω -(1-Niederalkylcarbamoylcycloalkyl)-C1-C4-alkyl, worin Cycloalkyl beispielsweise Cyclopentyl oder Cyclohexyl, Niederalkoxycarbonyl beispielsweise C1-C4-Alkoxycarbonyl, wie Methoxyoder Ethoxycarbonyl, Niederalkylcarbamoyl beispielsweise C1-C4-Alkylcarbamoyl, wie Methylcarbamoyl, Diniederalkylcarbamoyl beispielsweise Di-C1-C4-alkylcarbamoyl, und Niederalkyl beispielsweise C1-C4-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl, bedeutet, insbesondere (1-Carboxycyclopentyl)methyl.

5- oder 6-gliedriges Cycloalkoxyniederalkoxy ist beispielsweise Cyclopentyloxy- oder Cyclohexyloxy-C₁-C₄-alkoxy, wie Cyclopentyloxy- oder Cyclohexyloxymethoxy, 2-Cyclopentyloxy- oder 2-Cyclohexyloxyethoxy,

2- oder 3-Cyclopentyloxy- oder 2- oder 3-Cyclopexyloxypropyloxy oder 4-Cyclopentyloxy- oder 4-Cyclopexyloxybutyloxy, insbesondere Cyclopentyloxy- oder Cyclopexyloxymethoxy.

5- oder 6-gliedriges Cycloalkoxyniederalkyl ist beispielsweise Cyclopentyloxy- oder Cyclohexyloxy-C₄-C₄-alkyl, wie Cyclopentyloxy- oder Cyclohexyloxymethyl, 2-Cyclopentyloxy- oder 2-Cyclohexyloxyethyl, 2- oder 3-Cyclopentyloxy- oder 2-Cyclohexyloxy-propyl, 2-Cyclopentyloxy- oder 2-Cyclohexyloxy-2-methyl-propyl, 2-Cyclopentyloxy- oder 2-Cyclohexyloxy-2-ethyl-butyl oder 4-Cyclopentyloxy- oder Cyclohexyloxybutyl, insbesondere Cyclopentyloxy- oder Cyclohexyloxymethyl.

Aminoniederalkoxy ist beispielsweise Amino-C₁-C₄-alkoxy, wie 2-Aminoethoxy oder 5-Aminopentyloxy, ferner 3-Aminopropyloxy oder 4-Aminobutyloxy.

Aminoniederalkyl ist beispielsweise Amino-C₁-C₄-alkyl, wie 2-Aminoethyl, 3-Aminopropyl oder 4-Aminobutyl.

10

20

30

50

Carbamoyl(hydroxy)niederalkyl ist beispielsweise Carbamoyl-C₁-C₇-(hydroxy)alkyl, wie 1-Carbamoyl-2-hydroxyethyl.

Carbamoylniederalkoxy ist beispielsweise Carbamoyl-C₁-C₄-alkoxy, wie Carbamoylmethoxy, 2-Carbamoylethoxy, 3-Carbamoylpropyloxy oder 4-Carbamoylbutyloxy, insbesondere Carbamoylmethoxy.

Carbamoylniederalkyl ist beispielsweise Carbamoyl-C₁-C₇-alkyl, wie Carbamoylmethyl, 2-Carbamoylethyl, 3-Carbamoylpropyl, 2-(3-Carbamoyl)propyl, 2-(2-Carbamoyl)propyl, 2-Carbamoylpropyl, 2-Carbamoylbutyl, 1-Carbamoylbutyl, 1-(1-Carbamoyl-2-methyl)butyl, 3-(4-Carbamoyl-2-methyl)butyl.

Carboxy(hydroxy)niederalkyl ist beispielsweise Carboxy-C₁-C₇-(hydroxy)alkyl, wie 1-Carboxy-2-hydroxyethyl.

Carboxyniederalkoxy ist beispielsweise Carboxy- C_1 - C_4 -alkoxy, wie Carboxymethoxy, 2-Carboxyethoxy, 2- oder 3-Carboxypropyloxy oder 4-Carboxybutyloxy, insbesondere Carboxymethoxy.

Carboxyniederalkyl ist beispielsweise Carboxy-C₁-C₄-alkyl, wie Carboxymethyl, 2-Carboxyethyl, 2- oder 3-Carboxypropyl, 2-Carboxy-2-methyl-propyl, 2-Carboxy-2-ethyl-butyl oder 4-Carboxybutyl, insbesondere Carboxymethyl.

Cyanoniederalkoxy ist beispielsweise Cyano-C₁-C₄-alkoxy, wie Cyanomethoxy, 2-Cyanoethoxy, 2- oder 3-Cyanopropyloxy oder 4-Cyanobutyloxy, insbesondere Cyanomethoxy.

Cyanoniederalkyl ist beispielsweise Cyano-C₁-C₄-alkyl, wie Cyanomethyl, 2-Cyanoethyl, 2- oder 3-Cyanopropyl, 2-Cyano-2-methyl-propyl, 2-Cyano-2-ethyl-butyl oder 4-Cyanobutyl, insbesondere Cyanomethyl.

Di-(N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoyl)niederalkyl ist beispielsweise Di-(N-Mono- oder N,N-Di-C₁-C₄-alkylcarbamoyl-C₁-C₄-alkylcarbamoyl-C₁-C₄-alkylcarbamoyl-C₁-C₄-alkylcarbamoyl-C₁-C₄-alkylcarbamoyl-C₁-C₄-alkylcarbamoyl-c₁-C₄-alkylcarbamo

Dicarbamoylniederalkyl ist beispielsweise Dicarbamoyl-C₁-C₄-alkyl, wie 1,2-Dicarbamoylethyl oder 1,3-Dicarbamoylpropyl.

Dicarboxyniederalkyl ist beispielsweise Dicarboxy-C₁-C₄-alkyl, wie 1,2-Dicarboxyethyl oder 1,3-Dicarboxypropyl.

Dimethylmorpholinoniederalkoxy kann N-oxidiert sein und ist beispielsweise 2,6-Dimethylmorpholinoder 3,5-Dimethylmorpholino- C_1 - C_4 -alkoxy, wie 2,6-Dimethylmorpholino- oder 3,5-Dimethylmorpholino- oder 3,5-Dimethylmorpholino- oder 3,5-Dimethylmorpholino- oder 3,5-Dimethylmorpholino)propyloxy, 2-(2,6-Dimethylmorpholino- oder 3,5-Dimethylmorpholino-3-methylpropyloxy, oder 1- oder 2-[4-(2,6-Dimethylmorpholino- oder 3,5-Dimethylmorpholino)]-butyloxy.

Dimethylmorpholinoniederalkyl kann N-oxidiert sein und ist beispielsweise 2,6-Dimethylmorpholino- oder 3,5-Dimethylmorpholino- oder 3,5-Dimethylmorpholino-3-methyl)-propyl, oder 1- oder 2-[4-(2,6-Dimethylmorpholino- oder 3,5-Dimethylmorpholino)]butyl.

Diniederalkoxycarbonylniederalkyl ist beispielsweise Diniederalkoxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl, wie 1,2-Dimethoxycarbonylethyl, 1,3-Dimethoxycarbonylpropyl, 1,2-Dimethoxycarbonylethyl oder 1,3-Diethoxycarbonylpropyl.

Diniederalkylamino ist beispielsweise Di-C₁-C₄-alkylamino, wie Dimethylamino, N-Methyl-N-ethylamino, Diethylamino, N-Methyl-N-propylamino oder N-Butyl-N-methyl-amino.

Diniederalkylaminoniederalkoxy ist beispielsweise N,N-Di-C₁-C₄-alkylamino-C₁-C₄-alkoxy, wie 2-Dimethylaminoethoxy, 3-Dimethylaminopropyloxy, 4-Dimethylaminobutyloxy, 2-Diethylaminoethoxy, 2-(N-Methyl-N-ethyl-amino)ethoxy oder 2-(N-Butyl-N-methyl-amino)ethoxy.

Diniederalkylaminoniederalkyl ist beispielsweise N,N-Di-C₁-C₄-alkylamino-C₁-C₄-alkyl, wie 2-Dimethylaminoethyl, 3-Dimethylaminopropyl, 4-Dimethylaminobutyl, 2-Diethylaminoethyl, 2-(N-Methyl-N-ethyl-amino)ethyl oder 2-(N-Butyl-N-methyl-amino)ethyl.

Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy ist beispielsweise N,N-Di-C₁-C₄-alkylcarbamoyl-C₁-C₄-alkoxy, wie

Methyl- oder Dimethylcarbamoyl- C_1 - C_4 -alkoxy, wie N-Methyl-, N-Butyl- oder N,N-Dimethylcarbamoylmethoxy, 2-(N-Methylcarbamoyl)ethoxy, 2-(N-Butylcarbamoyl)ethoxy, 2-(N,N-Dimethylcarbamoyl)ethoxy, 3-(N-Methylcarbamoyl)propyloxy, 3-(N-Butylcarbamoyl)propyloxy, 3-(N,N-Dimethylcarbamoyl)propyloxy oder 4-(N-Methylcarbamoyl)butyloxy, 4-(N-Butylcarbamoyl)butyloxy oder 4-(N,N-Dimethylcarbamoyl)butyloxy, insbesondere N-Methyl-, N-Butyl oder N,N-Dimethylcarbamoylmethoxy.

Diniederalkylcarbamoylniederalkyl ist beispielsweise N,N-Di-C₁-C₄-alkylcarbamoyl-C₁-C₄-alkyl, wie 2-Dimethylcarbamoylethyl, 3-Dimethylcarbamoylpropyl, 2-Dimethylcarbamoylpropyl, 2-(Dimethylcarbamoyl)-2-methyl-propyl oder 2-(1-Dimethylcarbamoyl)-3-methyl-butyl.

Diniederalkylsulfamoylniederalkyl ist beispielsweise N,N-Di- C_1 - C_4 -alkylsulfamoyl- C_1 - C_4 -alkyl, N,N-Dimethylsulfamoyl- C_1 - C_4 -alkyl, wie N,N-Dimethylsulfamoylmethyl, 2-(N,N-Dimethylcarbamoyl)ethyl 3-(N,N-Dimethylcarbamoyl)propyl oder 4-(N,N-Dimethylcarbamoyl)butyl, insbesondere N,N-Dimethylcarbamoylmethyl.

10

20

25

30

35

40

45

50

55

Gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes Piperidylniederalkyl ist beispielsweise 1-C₁-C₇-Niederalkanoylpiperidin-4-yl-C₁-C₄-alkyl, wie 1-Acetylpiperidin-ylmethyl oder 2-(1-Acetylpiperidin-yl)ethyl.

Gegebenenfalls partiell hydriertes oder N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy ist beispielsweise gegebenenfalls partiell hydriertes Pyridyl-oder N-Oxidopyridyl- C_1 - C_4 -alkoxy, wie Pyridyl-oder N-Oxidopyridylmethoxy, 2-Pyridylethoxy, 2- oder 3-Pyridylpropyloxy oder 4-Pyridylbutyloxy, insbesondere 3- oder 4-Pyridylmethoxy.

Gegebenenfalls partiell hydriertes oder N-oxidiertes Pyridylniederalkyl ist beispielsweise gegebenenfalls partiell hydriertes Pyridyl-oder N-Oxidopyridyl-C₁-C₄-alkyl, wie Pyridyl-oder N-Oxidopyridylmethyl, 2-Pyridylethyl, 2- oder 3-Pyridylpropyl oder 4-Pyridylbutyl, insbesondere 3- oder 4-Pyridylmethyl.

Halogen(hydroxy)niederalkoxy ist beispielsweise Halogen- C_2 - C_7 -(hydroxy)alkoxy, insbesondere Halogen- C_2 - C_4 -(hydroxy)alkoxy, wie 3-Halogen-, wie 3-Chlor-2-hydroxypropyloxy.

Hydroxyniederalkoxy ist beispielsweise Hydroxy- C_2 - C_7 -alkoxy, insbesondere Hydroxy- C_2 - C_4 -alkoxy, wie 2-Hydroxybutyloxy, 3-Hydroxypropyloxy oder 4-Hydroxybutyloxy.

Hydroxyniederalkyl ist beispielsweise Hydroxy-C₂-C₇-alkyl, insbesondere Hydroxy-C₂-C₄-alkyl, wie 2-Hydroxyethyl, 3-Hydroxypropyl oder 4-Hydroxybutyl.

Hydroxypiperidinoniederalkyl ist beispielsweise 3- oder 4-Hydroxypiperidino- C_1 - C_4 -alkoxy, wie 3- oder 4-Hydroxypiperidino)ethoxy, 3-(3- oder 4-Hydroxypiperidino)propyloxy oder 4-(3- oder 4-Hydroxypiperidino)butyloxy.

Imidazolylniederalkyl ist beispielsweise Imidazolyl-C₁-C₄-alkyl, wie Imidazol-4-yl-methyl, 2-(Imidazol-4-yl)ethyl, 3-(Imidazol-4-yl)propyl oder 4-(Imidazol-4-yl)butyl.

Imidazolylniederalkoxy ist beispielsweise Imidazolyl- C_1 - C_4 -alkoxy, wie Imidazol-4-yl-methoxy, 2-(Imidazol-4-yl)ethoxy, 3-(Imidazol-4-yl)propyloxy oder 4-(Imidazol-4-yl)butyloxy.

Imidazolylniederalkyl ist beispielsweise Imidazolyl- C_1 - C_4 -alkyl, wie Imidazol-4-yl-methyl, 2-(Imidazol-4-yl)ethyl, 3-(Imidazol-4-yl)propyl oder 4-(Imidazol-4-yl)butyl.

Morpholinocarbonylniederalkyl ist beispielsweise Morpholinocarbonyl-C₁-C₄-alkyl, wie 1-Morpholinocarbonylethyl, 3-Morpholinocarbonylpropyl, oder 1-(Morpholinocarbonyl-2-methyl)propyl.

Morpholinoniederalkoxy kann N-oxidiert sein und ist beispielsweise Morpholino-C₁-C₄-alkoxy, wie 1-Morpholinoethoxy, 3-Morpholinopropyloxy, oder 1-(Morpholino-2-methyl)propyloxy.

Morpholinoniederalkyl kann N-oxidiert sein und ist beispielsweise Morpholino-C₁-C₄-alkyl, wie Morpholinomethyl, 2-Morpholinoethyl, 3-Morpholinopropyl oder 1-oder 2-(4-Morpholino)butyl.

Niederalkanoyl ist beispielsweise C_1 - C_7 -Alkanoyl, insbesondere C_2 - C_8 -Alkanoyl, wie Acetyl, Propionyl, Butyryl, Isobutyryl oder Pivaloyl.

Niederalkanoylamino ist beispielsweise N-C1-C7-Alkanoylamino, wie Acetylamino oder Pivaloylamino.

Niederalkanoylamino ist beispielsweise N-C₁-C₇-Alkanoylamino, wie Acetylamino oder Pivaloylamino.

Niederalkanoylaminoniederalkyl ist beispielsweise $N-C_1-C_4$ -Alkanoylamino- C_1-C_4 -alkyl, wie 2-Acetoxyaminoethyl.

Niederalkanoylaminoniederalkyl ist beispielsweise $N-C_1-C_4$ -Alkanoylamino- C_1-C_4 -alkyl, wie 2-Acetoxyaminoethyl.

Niederalkanoylniederalkoxy (Oxoniederalkoxy) trägt die Niederalkanoylgruppe in höherer als der α -Stellung und ist beispielsweise C₁-C₇-Alkanoyl-C₁-C₄-alkoxy, wie 4-Acetylbutoxy.

Niederalkanoyloxyniederalkyl trägt die Niederalkanoyloxygruppe in höherer als der α -Stellung und ist beispielsweise C_1 - C_T -Alkanoyloxy- C_1 - C_4 -alkyl, wie 4-Acetoxybutyl.

Niederalkansulfonyl(hydroxy)niederalkoxy ist beispielsweise C₁-C₇-Alkansulfonyl-C₁-C₄-(hydroxy)alkoxy, wie 3-Methansulfonyl-2-hydroxy-propyloxy.

Niederalkansulfonylniederalkoxy ist beispielsweise C_1 - C_7 -Alkansulfonyl- C_4 - C_4 -alkoxy, wie Methansulfonylmethoxy oder 3-Methansulfonyl-2-hydroxy-propyloxy.

Niederalkansulfonylaminoniederalkoxy ist beispielsweise C₁-C₇-Alkansulfonylamino-C₁-C₄-alkoxy, wie

Ethansulfonylaminomethoxy, 2-Ethansulfonylaminoethoxy, 3-Ethansulfonylaminopropyloxy oder 3-(1,1-Dimethylethansulfonylamino)propyloxy.

Niederalkansulfonylaminoniederalkylist ist beispielsweise C_1 - C_7 -Alkansulfonylamino- C_1 - C_4 -alkyl, wie Ethansulfonylaminomethyl, 2-Ethansulfonylaminoethyl, 3-Ethansulfonylaminopropyl oder 3-(1,1-Dimethylethansulfonylamino)propyl.

Niederalkansulfonylniederalkyl ist ist beispielsweise C_1 - C_7 -Alkansulfonyl- C_4 - C_4 -alkyl, wie Ethansulfonylmethyl, 2-Ethansulfonylethyl, 3-Ethansulfonylpropyl oder 3-(1,1-Dimethylethansulfonyl)propyl.

Niederalkenyl ist ist beispielsweise C₁-C₇-Alkenyl, wie Vinyl oder Allyl.

5

10

20

40

50

55

Niederalkenyloxy ist ist beispielsweise C₁-C₇-Alkenyloxy, wie Allyloxy.

Niederalkenyloxyniederalkoxy ist ist beispielsweise C_1 - C_7 -Alkenyloxy- C_1 - C_4 -alkoxy, wie Allyloxymethoxy. Niederalkenyloxyniederalkyl ist ist beispielsweise C_1 - C_7 -Alkenyloxy- C_1 - C_4 -alkyl, wie Allyloxymethyl.

Niederalkoxy ist beispielsweise C_1 - C_7 -Alkoxy, vorzugsweise C_1 - C_5 -Alkoxy, wie Methoxy, Ethoxy, Propyloxy, Isopropyloxy, Butyloxy, Isobutyloxy, Sekundärbutyloxy, Tertiärbutyloxy, Pentyloxy oder eine Hexyloxy- oder Heptyloxygruppe.

Niederalkoxycarbonyl ist beispielsweise C₁-C₇-Alkoxycarbonyl, vorzugsweise C₁-C₅-Alkoxycarbonyl, wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, Isopropyloxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, Isobutyloxycarbonyl, Sekundärbutyloxycarbonyl, Tertiärbutyloxy, Pentyloxycarbonyl oder eine Hexyloxycarbonyl- oder Heptyloxycarbonylgruppe.

Niederalkoxycarbonyl(hydroxy)niederalkyl ist beispielsweise C₁-C₄-Alkoxycarbonyl-C₁-C₇-(hydroxy)alkyl, wie 1-Methoxycarbonyl- oder 1-Ethoxycarbonyl-2-hydroxy-ethyl.

Niederalkoxycarbonylaminoniederalkoxy ist beispielsweise C_1 - C_7 -Alkoxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkoxy, vorzugsweise C_2 - C_5 -Alkoxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkoxy, wie Methoxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkoxy, Ethoxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkoxy, Propyloxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkoxy, Isopropyloxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkoxy, Sekundärbutyloxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkoxy, Sekundärbutyloxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkoxy oder Tertiärbutyloxyamino- C_2 - C_7 -alkoxy, worin C_2 - C_7 -Alkoxy beispielsweise Ethoxy, Propyloxy, Butyloxy, Pentyloxy oder Hexyloxy bedeutet.

Niederalkoxycarbonylaminoniederalkyl ist beispielsweise C_1 - C_7 -Alkoxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkyl, vorzugsweise C_2 - C_5 -Alkoxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkyl, wie Methoxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkyl, Ethoxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkyl, Isopropyloxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkyl, Butyloxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkyl, Isobutyloxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkyl, Sekundärbutyloxycarbonylamino- C_2 - C_7 -alkyl oder Tertiärbutyloxyamino- C_2 - C_7 -alkyl, worin C_2 - C_7 -Alkyl beispielsweise Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl oder Hexyl bedeutet.

Niederalkoxycarbonylniederalkoxy ist beispielsweise C₁-C₄-Alkoxycarbonyl-C₁-C₄-alkoxy, wie Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonylmethoxy, 2-Methoxycarbonyl- oder 2-Ethoxycarbonylethoxy, 2- oder 3-Methoxycarbonyl- oder 2- oder 3-Ethoxycarbonylpropyloxy oder 4-Methoxycarbonyl- oder 4-Ethoxycarbonylbutyloxy, insbesondere Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonylmethoxy oder 3-Methoxycarbonyl- oder 3-Ethoxycarbonylpropyloxy.

Niederalkoxycarbonylniederalkyl ist beispielsweise C₁-C₄-Alkoxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl, wie Methoxycarbonyl-oder Ethoxycarbonylmethoxy, 2-Methoxycarbonyl- oder 2-Ethoxycarbonylethoxy, 3-Methoxycarbonyl- oder 3-Ethoxycarbonylpropyloxy oder 4-Ethoxycarbonylbutyloxy.

Niederalkoxyniederalkenyl ist beispielsweise C₁-C₄-Alkoxy-C₂-C₄-alkenyl, wie 4-Methoxybut-2-enyl.

Niederalkoxyniederalkoxy ist beispielsweise C_1 - C_4 -Alkoxy- C_2 - C_4 -alkoxy, wie 2-Methoxy-, 2-Ethoxy- oder 2-Propyloxyethoxy, 3-Methoxy- oder 3-Ethoxypropyloxy oder 4-Methoxybutyloxy, insbesondere 3-Methoxypropyloxy oder 4-Methoxybutyloxy.

Niederalkoxyniederalkył ist beispielsweise C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, wie 2-Methoxy-, 2-Ethoxy- oder 2-Propyloxyethoxymethyl, 2-(2-Methoxy-, 2-Ethoxy- oder 2-Propyloxyethoxy)ethyl, 3-(3-Methoxy- oder 3-Ethoxypropyloxy)propyl oder 4-(2-Methoxybutyloxy)butyl, insbesondere 2-(3-Methoxypropyloxy)ethyl oder 2-(4-Methoxybutyloxy)ethyl.

Niederalkoxyniederalkyl beispielsweise C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, wie Ethoxymethyl, Propyloxymethyl, Butyloxymethyl, 2-Methoxy-, 2-Ethoxy- oder 2-Propyloxyethyl, 3-Methoxy- oder 3-Ethoxypropyl oder 4-Methoxybutyl, insbesondere 3-Methoxypropyl oder 4-Methoxybutyl.

Niederalkoxypiperidinoniederalkyl ist beispielsweise Piperidino-, Hydroxypiperidino- oder Niederalkoxypiperidino- C_1 - C_4 -alkyl, wie 4- C_1 - C_4 -Alkoxy-, z.B. 4-Methoxypiperidinomethyl.

Niederalkoxypiperidinoniederalkyl ist beispielsweise C_1 - C_4 -Alkoxypiperidino- C_1 - C_4 -alkyl, wie 4- C_1 - C_4 -Alkoxypiperidinomethyl, insbesondere 4-Methoxypiperidinomethyl.

Niederalkyl kann geradkettig oder verzweigt und/oder überbrückt sein und ist beispielsweise entsprechendes C_1 - C_7 -Alkyl, wie Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, Sekundärbutyl, Tertiärbutyl, oder eine Pentyl-, Hexyl- oder Heptylgruppe. Niederalkyl R_2 bzw. R_3 ist insbesondere C_2 - C_7 -Alkyl, Niederalkyl R_5 bzw.

 R_7 ist insbesondere verzweigtes C_3 - C_7 -Alkyl und Niederalkyl R_8 bzw. R_3 ist beispielsweise geradkettiges, verzweigtes oder überbrücktes C_3 - C_7 -Alkyl.

Niederalkylamino ist beispielsweise C₁-C₄-Alkylamino, wie Methylamino, Ethylamino, Propylamino, Butylamino, Isobutylamino, Sekundärbutylamino oder Tertiärbutylamino.

Niederalkylaminoniederalkoxy ist beispielsweise C₁-C₄-Alkylamino-C₁-C₄-alkoxy, wie Propylaminomethoxy, 2-Methylamino-, 2-Ethylamino-, 2-Propylamino- oder 2-Butylaminoethoxy, 3-Ethylamino- oder 3-Propylaminopropyloxy oder 4-Methylaminobutoxy.

Niederalkylaminoniederalkyl ist beispielsweise C₁-C₄-Alkylamino-C₁-C₄-alkyl, wie Propylaminomethyl, 2-Methylamino-, 2-Ethylamino-, 2-Propylamino- oder 2-Butylaminoethyl, 3-Ethylamino- oder 3-Propylaminopropyl oder 4-Methylaminobutyl.

Niederalkylcarbamoylniederalkoxy ist beispielsweise $N-C_1-C_T$ Alkylcarbamoyl- C_1-C_4 -alkoxy, wie Methylcarbamoyl- C_1-C_4 -alkoxy, z.B. Methylcarbamoylmethoxy, 2-Methylcarbamoylethoxy oder 3-Methylcarbamoylpropyloxy.

Niederalkylendioxy ist beispielsweise Methylendioxy oder Ethylendioxy, kann aber auch 1,3- oder 1,2-Propylendioxy sein.

15

25

35

45

55

Niederalkylsulfamoylniederalkyl ist beispielsweise $N-C_1-C_7$ -Alkylsulfamoyl- C_1-C_4 -alkyl, wie N-Methyl-, N-Ethyl- N-Propyl oder N-Butylsulfamoyl- C_1-C_4 -alkyl, wie N-Methyl-, N-Ethyl- N-Propyl oder N-Butylsulfamoyl-ender N-Butylsulfamoyl) and N-Butylsulfamoyl) and N-Butylsulfamoyl) propyl, oder N-Methylsulfamoyl) butyl, N-Butylsulfamoyl) butyl, insbesondere N-Methyl-, N-Butyl oder N-Dimethylsulfamoyl) butyl, insbesondere N-Methyl-, N-Butyl oder N-Dimethylsulfamoyl butyl, insbesondere N-Methyl-, N-Butyl oder N-Methyl-, N-Bu

Niederalkylthio(hydroxy)niederalkoxy ist beispielsweise $N-C_1-C_4$ -Alkylthio- C_1-C_4 -(hydroxy)alkoxy, wie 2-Hydroxy-3-methylthiopropyloxy.

Oxazolylniederalkyl ist beispielsweise Oxazolyl- C_1 - C_4 -alkyl, wie 2-(1,2,4-Oxadiazol-5-yl)ethyl,3-(1,2,4-Oxadiazol-5-yl)propyl oder 4-(1,2,4-Oxadiazol-5-yl)butyl.

Niederalkylthioniederalkoxy ist beispielsweise $N-C_1-C_4$ -Alkylthio- C_1-C_4 -alkoxy, wie Methylthio- C_1-C_4 -alkoxy, z.B. Methylthiomethoxy, 2-Methylthioethoxy oder 3-Methylthiopropyloxy.

Niederalkylthioniederalkyl ist beispielsweise $N-C_1-C_4$ -Alkylthio- C_1-C_4 -alkyl, wie Methylthio- C_1-C_4 -alkyl, z.B. Methylthiomethyl, 2-Methylthioethyl oder 3-Methylthiopropyl.

N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkoxy ist beispielsweise N'-Niederalkanoylpiperazino- C_1 - C_4 -alkoxy, wie 4-Acetylpiperazinomethoxy.

N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkyl ist beispielsweise N'- C_2 - C_7 -Niederalkanoylpiperazino- C_1 - C_4 -alkyl, wie 4-Acetylpiperazinomethyl.

N'-Niederalkylpiperazinoniederalkyl ist beispielsweise N'- C_1 - C_4 -Alkylpiperazino- C_1 - C_4 -alkyl, wie 4-Methylpiperazinomethyl.

Oxoniederalkoxy ist beispielsweise Oxo-C₁-C₄-alkoxy, wie 3,3-Dimethyl-2-oxo-butyloxy.

Piperazinoniederalkyl ist beispielsweise Piperazino-C₁-C₄-alkyl, wie Piperazinomethyl, 2-Piperazinoethyl oder 3-Piperazinopropyl.

Piperidinoniederalkoxy ist beispielsweise Piperidino-C₁-C₄-alkoxy, wie Piperidinomethoxy, 2-Piperidinoethoxy oder 3-Piperidinopropyloxy.

Piperidinoniederalkyl ist beispielsweise Piperidino-C₁-C₄-alkyl, wie Piperidinomethyl, 2-Piperidinoethyl oder 3-Piperidinopropyl.

Polyhalogenniederalkansulfonylaminoniederalkoxy ist beispielsweise Trifluor-C₁-C₇-alkansulfonyl-C₁-C₄-alkoxy, wie Trifluormethansulfonylaminobutyloxy.

Polyhalogenniederalkansulfonylaminoniederalkyl ist beispielsweise Trifluor-C₁-C₇-alkansulfonyl-C₁-C₄-alkyl, wie Trifluormethansulfonylaminobutyl.

Pyrimidinylniederalkoxy ist beispielsweise Pyrimidinyl-C₁-C₄-alkoxy, wie Pyrimidinylmethoxy, 2-Pyrimidinylethoxy oder 3-Pyrimidinylpropyloxy.

Pyrimidinylniederalkyl ist beispielsweise Pyrimidinyl- C_1 - C_4 -alkyl, wie Pyrimidinylmethyl, 2-Pyrimidinylethyl oder 3-Pyrimidinylpropyl.

Pyrrolidinoniederalkoxy ist beispielsweise Pyrrolidino-C₂-C₄-alkoxy, wie 2-Pyrrolidinoethoxy oder 3-Pyrrolidinopropyloxy.

Pyrrolidinoniederalkyl ist beispielsweise Pyrrolidino-C₁-C₄-alkyl, wie Pyrrolidinomethyl, 2-Pyrrolidinoethyl oder 3-Pyrrolidinopropyl.

S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl ist beispielsweise S,S-Dioxothiomorpholino C_1 - C_4 -alkyl, wie S,S-Dioxothiomorpholinomethyl oder 2-(S,S-Dioxo)thiomorpholinoethyl.

S-Oxothiomorpholinoniederalkyl ist beispielsweise S-Oxothiomorpholino C_1 - C_4 -alkyl, wie S-Oxothiomorpholinomethyl oder 2-(S-Oxo)thiomorpholinoethyl.

Sulfamoylniederalkyl ist beispielsweise Sulfamoyl-C₁-C₄-alkyl, wie Sulfamoylmethyl, 2-Sulfamoylethyl, 3-

Sulfamoylpropyl oder 4-Sulfamoylbutyl.

10

20

Tetrazolylniederalkyl ist beispielsweise Tetrazolyl-C₁-C₄-alkyl, wie Tetrazol-5-ylmethyl, 2-(Tetrazol-5-yl)ethyl, 3-(Tetrazol-5-yl)propyl oder 4-(Tetrazol-4-yl)butyl.

Thiazolinylniederalkoxy ist beispielsweise Thiazolinyl- C_1 - C_4 -alkoxy, wie Thiazolinylmethoxy, 2-Thiazolinylethoxy oder 3-Thiazolinylpropyloxy.

Thiazolinylniederalkyl ist beispielsweise Thiazolinyl-C₁-C₄-alkyl, wie Thiazolinylmethyl, 2-Thiazolinylethyl oder 3-Thiazolinylpropyl.

Thiazolylniederalkoxy ist beispielsweise Thiazolyl- C_1 - C_4 -alkoxy, wie Thiazolylmethoxy, 2-Thiazolylethoxy oder 3-Thiazolylpropyloxy.

Thiazolylniederalkyl ist beispielsweise Thiazolyl-C₁-C₄-alkyl, wie Thiazolylmethyl, 2-Thiazolylethyl oder 3-Thiazolylpropyl.

Thiomorpholinoniederalkyl oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl ist beispielsweise Thiomorpholino- C_1 - C_4 -alkyl, wie -methyl oder -ethyl, oder S,S-Dioxothiomorpholino- C_1 - C_4 -alkyl, wie -methyl oder -ethyl.

Abhängig vom Vorhandensein asymmetrischer Kohlenstoffatome können die erfindungsgemäßen Verbindungen in Form von Isomerengemischen, speziell als Racemate, oder in Form reiner Isomere, speziell von optischen Antipoden vorliegen.

Salze von Verbindungen mit salzbildenden Gruppen sind insbesondere Säureadditionssalze, Salze mit Basen oder bei Vorliegen mehrerer salzbildender Gruppen gegebenenfalls auch Mischsalze oder innere Salze.

Salze sind in erster Linie die pharmazeutisch verwendbaren oder nicht-toxischen Salze von Verbindungen der Formel I.

Solche Salze werden beispielsweise von Verbindungen der Formel I mit einer sauren Gruppe, z.B. einer Carboxy- oder Sulfogruppe, gebildet und sind beispielsweise deren Salze mit geeigneten Basen, wie nichttoxische, von Metallen der Gruppe Ia, Ib, Ila und Ilb des Periodensystems der Elemente abgeleitete Metallsalze, z.B. Alkalimetall-, insbesondere Lithium-, Natrium- oder Kaliumsalze, Erdalkalimetallsalze, beispielsweise Magnesium- oder Calciumsalze, ferner Zinksalze oder Ammoniumsalze, auch solche Salze, welche mit organischen Aminen, wie gegebenenfalls durch Hydroxy substituierten Mono-, Di- oder Trialkylaminen, insbesondere Mono-, Di- oder Triniederalkylaminen, oder mit quaternären Ammoniumbasen gebildet werden, z.B. Methyl-, Ethyl-, Diethyl- oder Triethylamin, Mono-, Bis- oder Tris-(2-hydroxyniederalkyl)-aminen, wie Ethanol-, Diethanol- oder Triethanolamin, Tris-(hydroxymethyl)-methylamin oder 2-Hydroxytertiär-butylamin, N,N-Diniederalkyl-N-(hydroxyniederalkyl)-amin, wie N,N-Di-N-Dimethyl-N-(2-hydroxyethyl)-amin, oder N-Methyl-D-glucamin, oder quaternären Ammoniumhydroxiden, wie Tetrabutylammoniumhydroxid. Die Verbindungen der Formel I mit einer basischen Gruppe, z.B. einer Aminogruppe, können Säureadditionssalze bilden, z.B. mit geeigneten anorganischen Säuren, z.B. Halogenwasserstoffsäure, wie Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure unter Ersatz eines oder beider Protonen, Phosphorsäure unter Ersatz eines oder mehrerer Protonen, z.B. Orthophosphorsäure oder Metaphosphorsäure, oder Pyrophosphorsäure unter Ersatz eines oder mehrerer Protonen, oder mit organischen Carbon-, Sulfon-, Sulfon- oder Phosphonsäuren oder N-substituierter Sulfaminsäuren, z.B. Essigsäure, Propionsäure, Glykolsäure, Bernsteinsäure, Maleinsäure, Hydroxymaleinsäure, Methylmaleinsäure, Fumarsäure, Äpfelsäure, Weinsäure, Gluconsäure, Glucarsäure, Glucuronsäure, Zitronensäure. Benzoesäure, Zimtsäure, Mandelsäure, Salicylsäure, 4-Aminosalicylsäure, 2-Phenoxybenzoesäure, 2-Acetoxybenzoesäure, Embonsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, ferner Aminosäuren, wie z.B. den weiter vorn genannten α-Aminosäuren, sowie Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Ethan-1,2-disulfonsäure, Benzolsulfonsäure, 4-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-2sulfonsäure, 2- oder 3-Phosphoglycerat, Glucose-6-Phosphat, N-Cyclohexylsulfaminsäure (unter Bildung der Cyclamate) oder mit anderen sauren organischen Verbindungen, wie Ascorbinsäure. Verbindungen der Formel I mit sauren und basischen Gruppen können auch innere Salze bilden.

Zur Isolierung und Reinigung können auch pharmazeutisch ungeeignete Salze Verwendung finden.

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung weisen Enzym-hemmende Eigenschaften auf. Insbesondere hemmen sie die Wirkung des natürlichen Enzyms Renin. Letzteres gelangt aus den Nieren ins Blut und bewirkt dort die Spaltung von Angiotensinogen unter Freisetzung des Dekapeptides Angiotensin I, das dann in der Lunge, den Nieren und anderen Organen zum Octapeptid Angiotensinogen II gespalten wird. Das Octapeptid erhöht den Blutdruck sowohl direkt durch arterielle Vasokonstriktion als auch indirekt durch die Freisetzung des Natriumionen zurückhaltenden Hormons Aldosteron aus den Nebennieren, womit ein Anstieg des extrazellulären Flüssigkeitsvolumens verbunden ist. Dieser Anstieg ist auf die Wirkung von Angiotensin II zurückzuführen. Hemmer der enzymatischen Aktivität von Renin bewirken eine Verringerung der Bildung von Angiotensin I. Als Folge davon entsteht eine geringere Menge Angiotensin II. Die verminderte Konzentration dieses aktiven Peptidhormons ist die unmittelbare Ursache für die blutdrucksenkende Wirkung von Renin-Hemmern.

Die Wirkung von Reninhemmern wird unter anderem experimentell mittels in vitro-Tests nachgewiesen,

wobei die Verminderung der Bildung von Angiotensin I in verschiedenen Systemen (Humanplasma, gereinigtes humanes Renin zusammen mit synthetischem oder natürlichem Reninsubstrat) gemessen wird. Unter anderem wird der folgende in vitro-Test verwendet: Ein Extrakt von menschlichem Renin aus der Niere (0,5 mGU [Milli-Goldblatt-Einheiten]/ml) wird eine Stunde lang bei 37°C und pH 7,2 in 1-molarer wässriger 2-N- (Trishydroxymethylmethyl) amino-ethansulfonsäure-Pufferlösung mit 23 μg/ml synthetischem Reninsubstrat, dem Tetradecapeptid H-Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe-His-Leu-Leu-Val-Tyr-Ser-OH, inkubiert. Die Menge an gebildetem Angiotensin I wird in einem Radioimmunoassay ermittelt. Die erfindungsgemäßen Hemmstoffe werden dem Inkubationgemisch jeweils in verschiedenen Konzentrationen zugefügt. Als IC₅₀ wird diejenige Konzentration des jeweiligen Hemmstoffes bezeichnet, die die Bildung von Angiotensin I um 50 % reduziert. Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung zeigen in den in vitro-Systemen Hemmwirkungen bei minimalen Konzentrationen von etwa 10-6 bis etwa 10-10 Mol/I.

An salzverarmten Tieren bewirken Reninhemmer einen Blutdruckabfall. Das menschliche Renin unterscheidet sich von Renin anderer Spezies. Zur Prüfung von Hemmstoffen des humanen Renins werden Primaten (Marmosets, Callithrix jacchus) verwendet, weil humanes Renin und Primaten-Renin im enzymatisch aktiven Bereich weitgehende homolog sind. Unter anderem wird der folgende in vivo-Test eingesetzt: Die Testverbindungen werden an normotensiven Marmosets beider Geschlechter mit einem Körpergewicht von etwa 350 g, die bei Bewußtsein, freibeweglich und in ihren Normalkäfigen sind, geprüft. Blutdruck und Herzfrequenz werden mit einem Katheter in der Aortha descendens gemessen und radiometrisch erfaßt. Die endogene Freisetzung von Renin wird durch die Kombination einer 1-wöchigen salzarmen Diät mit einer einmaligen intramuskulären Injektion von Furosemid (5-(Aminosulfonyl)-4-chloro-2-[(2-furanylmethyl)amino]benzoesäure) (5 mg/kg) angeregt. 16 Stunden nach der Injektion von Furosemid werden die Testsubstanzen entweder direkt in die Oberschenkelarterie mittels einer Injektionskanüle oder als Suspension oder Lösung über eine Schlundsonde in den Magen verabreicht und ihre Wirkung auf Blutdruck und Herzfrequenz ausgewertet. Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung sind in dem beschriebenen in vivo-Test bei Dosen von etwa 0.003 bis etwa 0.3 mg/kg i.v. und bei Dosen von etwa 0.31 bis etwa 30 mg/kg p.o. blutdrucksenkend wirksam.

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung besitzen auch die Eigenschaft, den Augeninnendruck regulieren, insbesondere senken zu können.

Die Messung der Verminderung des Augeninnendruckes nach Applikation eines pharmazeutischen Wirkstoffes der Formel (I) gemäß der vorliegenden Erfindung kann beispielsweise am Tier, insbesondere am Kaninchen oder am Affen bestimmt werden. Nachfolgend sind zwei typische Versuchsanordnungen beschrieben, die die vorliegende Erfindung verdeutlichen, aber in keiner Weise einschränken sollen.

Die in vivo Testierung am Kaninchen des Typs "Fauve de Bourgogne", zur Bestimmung der Augeninnendruck senkenden Aktivität von topisch applizierten Präparaten, kann beispielsweise wie folgt konzipiert sein. Der Augeninnendruck (AID) wird mit Hilfe eines Applanation-Tonometers jeweils vor dem Experiment und in regelmäßigen zeitlichen Abständen gemessen. Die geeignet formulierte Testsubstanz wird nach einer lokalen Anästhesie topisch in einer präzise definierten Konzentration (z.B. 0.000001 - 5 Gew. %) an einem Auge des jeweiligen Tiers appliziert. Das kontralaterale Auge wird beispielsweise mit physiologischer Kochsalzlösung behandelt. Die so ermittelten Meßwerte werden statistisch ausgewertet.

Die in vivo Tests am Affen der Spezies Macaca Fascicularis, zur Bestimmung der Augeninnendruck senkenden Aktivität von topisch applizierten Präparaten, können beispielsweise folgendermassen durchgeführt werden. Die geeignet formulierte Testsubstanz wird in präzise definierter Konzentration (z.B. 0.000001 -5 Gew.%) jeweils an einem Auge der Affen appliziert. Das zweite Auge der Affen wird entsprechend beispielsweise mit physiologischer Kochsalzlösung behandelt. Vor Beginn der Tests werden die Tiere mit intramuskulären Injektionen von z.B. Ketamin anästhesiert. In regelmäßigen zeitlichen Abständen wird der Augeninnendruck (AID) gemessen. Die Durchführung und Auswertung erfolgt nach den Regeln der "good laboratory practice" (GLP).

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindungen können zur Behandlung von Bluthochdruck (Hypertension), Herzinsuffizienz (Congestive Heart Failure), Herzerweiterung (Cardiac Hypertrophy), Herzfibrose (Cardiac Fibrosis), infarktbedingter Herzmuskelschwäche (Cardiomyopathy postinfarction), Komplikationen infolge Diabetes, wie Nephropathie, Vaskulopathie und Neuropathie, Erkrankungen der Herzkranzgefäße, Restenosis nach Angioplastie, erhöhten Augeninnendruck, Glaukom, abnormalem Gefäßwachstum, Hyperaldosteroismus, Angstzuständen und kognitiven Störungen Verwendung finden.

Die im folgenden genannten Verbindungsgruppen sind nicht als geschlossen zu betrachten, sondern es können in sinnvoller Weise, z.B. zur Ersetzung allgemeiner durch speziellere Definitionen, Teile dieser Verbindungsgruppen untereinander oder durch die oben gegebenen Definitionen ausgetauscht oder weggelassen werden.

Die Erfindung betrifft in erster Linie Verbindungen der Formel I, worin

R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy,

Niederalkoxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy bedeutet,

R₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, Niederalkanoyloxyniederalkyl, Hydroxyniederalkoxy, Halogen(hydroxy)niederalkoxy, Niederalkansulfonyl(hydroxy)niederalkoxy, Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Diniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy-niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy-niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy-niederalkoxy, Niederalkoxy, Nieder

R₃ Niederalkyl, Polyhalogenniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, Niederalkylthioniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, gegebenenfalls partiell hydriertes oder N-oxidierte Pyridylniederalkyl, Thiazolylthioniederalkyl bzw. Thiazolinylthioniederalkyl, Imidazolylthioniederalkyl, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylthioniederalkyl, Pyrimidinylthioniederalkyl, Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Diniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl, Niederalkansulfonylaminoniederalkyl, Polyhalogenniederalkansulfonylaminoniederalkyl, Pyrrolidinoniederalkyl, Piperidinoniederalkyl, Piperazino-, N'-Niederalkyliperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkyl, Morpholinoniederalkyl, Thiomorpholino-, S-Oxothiomorpholino- oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carbamoylniederalkyl, N-Mono- oder N.N-Diniederalkylcarbamoylniederalkyl, Cycloalkyl, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenyl oder Naphthyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenylniederalkoxy oder Naphthylniederalkoxy, Niederalkoxy, Polyhalogenniederalkoxy, Niederalkoxy, Nieder kansulfonylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, gegebenenfalls partiell oder vollständig hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, wie Thiazolylthioniederalkoxy bzw. Thiazolinylthioniederalkoxy, Imidazolylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidierte Pyndylthioniederalkoxy, Pyrimidinylthioniederalkoxy, Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkoxy, Diniederalkylaminoniederalkoxy, Niederalkanoylaminoniederalkoxy, Niederalkansulfonylaminoniederalkoxy, Polyhalogenniederalkansulfonylaminoniederalkoxy, Pyrrolidinoniederalkoxy, Piperidinoniederalkoxy, Piperazino-, N'-Niederalkyliperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkoxy, Morpholinoniederalkoxy, Thiomorpholino-, S-Oxothiomorpholino- oder S,S-Dio-

sam mit R₄ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt, R₄ gemeinsam mit R₃ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy steht, X Methylen oder Hydroxymethylen bedeutet,

xothiomorpholinoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkyl carbamoylniederalkoxy bedeutet oder gemein-

45 R₅ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

R₈ Amino, Niederalkylamino, Diniederalkylamino oder Niederalkanoylamino bedeutet,

R₇ Niederalkyl, Niederalkenyl, Cycloalkyl oder unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenyl- oder Naphthylniederalkyl bedeutet und

R₈ Niederalkyl, Cycloalkyl, Hydroxyniederalkyl, Niederalkanoyloxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl oder Niederalkenyloxyniederalkyl, Aminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylaminoniederalkyl, gegebenenfalls hydroxyliertes oder niederalkoxyliertes Piperidinoniederalkyl, wie Piperidinoniederalkyl, Hydroxypiperidinoniederalkyl oder Niederalkoxypiperidinoniederalkyl, Piperazino-, N'- Niederalkyliperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkyl, gegebenenfalls niederalkyliertes Morph olinoniederalkyl, wie Morpholinoniederalkyl oder Dimethylmorpholinoniederalkyl, oder gegebenenfalls S-oxi-

olinoniederalkyl, wie Morpholinoniederalkyl oder Dimethylmorpholinoniederalkyl, oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thiomorpholinoniederalkyl, wie Thiomorpholinoniederalkyl, S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carbamoylniederalkyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkyl, Dicarboxyniederalkyl, Diniederalkoxycarbonylniederalkyl, Dicarbamoylniederalkyl,

Di-(N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoyl)niederalkyl, Carboxy(hydroxy)niederalkyl, Niederalkoxycarbonyl(hydroxy)niederalkyl oder Carbamoyl(hydroxy)niederalkyl, Cyanoniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, Sulfamoylniederalkyl, Niederalkylsulfamoylniederalkyl, Diniederalkylsulfamoylniederalkyl, Thiocarbamoylniederalkyl, Niederalkylthiocarbamoylniederalkyl, Diniederalkylthiocarbamamoylniederalkyl, Pyrrolidinyl, Imidazolyl, Benzimidazolyl, Oxadiazolyl, Pyridyl, Oxopiperidinyl, Chinolinyl, gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes Piperidyl oder Pyrrolidinyl, Imidazolyl-niederalkyl, Benzimidazolyl-niederalkyl, Oxadiazolylniederalkyl, Pyridylniederalkyl, gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes Piperidylniederalkyl, oder Pyrrolidinylniederalkyl, Oxopiperidinylniederalkyl, Chinolinylniederalkyl oder Morpholinocarbonylniederalkyl darstellt, und ihre Salze.

Die Erfindung betrifft vor allem Verbindungen der Formel I, worin

R₁ Wasserstoff, bedeutet,

10

55

R₂ Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkyl, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Halogen, Nitro und/oder Amino substituiertes Phenylniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy, Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkansulfonylniederalkoxy, Niederalkansulfonylniederalkoxy, Niederalkoxy, Gyanoniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkylcarbamoylniederalkoxy Niederalkylcarbamoylniederalkoxy oder Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy darstellt,

R₃ Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, oder Polyhalogenniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R₄ Niederalkylendioxy darstellt, R₄ Wasserstoff ist oder ggemeinsam mit R₃ Niederalkylendioxy darstellt, X Methylen oder Hydroxymethylen bedeutet,

Rs für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

 $R_{\theta}\,Amino,\,Niederalkylamino,\,Diniederalkylamino oder Niederalkanoylamino bedeutet,$

R7 Niederalkyl bedeutet und

R₈ Niederalkyl, Hydroxyniederalkyl, Niederalkanoylniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkenyloxyniederalkyl, Aminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl, wie 2-(C₁-C₄-Alkanoylamino)-2-methyl-propyl, wie 2-Acetylamino-2-methyl-propyl oder 2-Formylamino-2-methyl-propyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylaminoniederalkyl, Piperidinoniederalkyl, Hydroxypiperidinoniederalkyl, Niederalkoxypiperidinoniederalkyl, Morpholinoniederalkyl, Dimethylmorpholinoniederalkyl, Thiomorpholinoniederalkyl, S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Niederalkoxycarbonyl(hydroxy)niederalkyl, Carbamoyl(hydroxy)niederalkyl, Carbamoyl(hydroxy)niederalkyl, S- oder 6-gliedriges Carboxycycloalkylniederalkyl, 5- oder 6-gliedriges Niederalkoxycarbonylcycloalkylniederalkyl, 5- oder 6-gliedriges Carbamoylcycloalkylniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, Sulfamoylniederalkyl, Niederalkylsulfamoylniederalkyl, Niederalkylsulfamoylniederalkyl, Oxadiazolylniederalkyl, Pyridylniederalkyl, Oxopiperidinylniederalkyl, Benzimidazolylniederalkyl, Oxadiazolylniederalkyl, Pyridylniederalkyl, Oxopiperidinylniederalkyl, Oder Chinolinylniederalkyl, Piperidin-4-ylniederalkyl oder 1-C₁-C₇-Niederalkanoylpiperidin-4-ylniederalkyl, und ihre Salze.

Die Erfindung betrifft in allererster Linie Verbindungen der Formel I, worin

R₁ und R₄ Wasserstoff bedeuten,

 R_2 für C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkoxy, wie 3-Methoxypropyloxy, oder C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, wie 4-Methoxybutyl, steht,

 R_3 C_1 - C_4 -Alkoxy, Wie Isopropyl oder Tertiärbutyl, oder C_1 - C_4 -Alkoxy, Wie Methoxy, darstellt, R_8 Amino ist, X Methylen ist,

R₅ und R₇ verzweigtes C₁-C₄-Alkyl, wie Isopropyl, bedeuten und

 R_8 Carbamoyl- C_1 - C_4 -alkyl, wie 2- oder 3-Carbamoylpropyl, 2-(3-Carbamoyl)propyl oder 1-(2-Carbamoyl-2-methyl)propyl, $N-C_1-C_4$ -alkylcarbamoyl- C_1-C_4 -alkyl, wie 3-(N-Methylcarbamoyl)propyl, 1-(N-Methylcarbamoyl)prop-1-yl, N,N-Di- C_1 -C4-alkylcarbamoyl- C_1-C_4 -alkyl, wie N,N-Dimethylcarbamoylmethyl oder 2-(N,N-Dimethylcarbamoyl)ethyl, 3-(N,N-Dimethylcarbamoyl)propyl, Morpholino- C_1-C_4 -alkyl, wie 2-Morpholinoethyl, 3-Morpholinopropyl oder 1-(2-Morpholino-2-methyl)propyl, Thiomorpholino- C_1-C_4 -alkyl, wie 2-Thiomorpholinoethyl, 4-(1- C_1-C_4 -Alkanoyl-piperidyl)- C_1-C_4 -alkyl, wie 2-[4-(1-Acetyl)piperidinyl]ethyl, 2-Oxopyrrolidinyl- C_1-C_4 -alkyl, wie 2-Oxopyrrolidin-5 (S)-ylmethyl oder 2-Oxopyrrolidin-5(R)-ylmethyl, und ihre Salze.

Besonders wirksam sind jeweils diejenigen Verbindungen der Formel I, worin mindestens ein, beispielsweise ein, zwei, oder vorzugsweise alle vier asymmetrischen C-Atome der Hauptkette die in der Formel Ia

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{10}
 R_{10}
 R_{10}
 R_{10}
 R_{10}
 R_{20}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{10}
 R_{10}
 R_{10}
 R_{10}
 R_{20}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{5}

gezeigte Stereotaxie aufweisen, wobei die Variablen jeweils die vorstehend angegebenen Bedeutungen haben, und ihre pharmazeutisch verwendbaren Salze.

Bevorzugter Gegenstand der Erfindung sind dementsprechend Verbindungen der Formel I, worin mindestens ein, beispielsweise ein, zwei, oder vorzugsweise alle vier asymmetrischen C-Atome der Hauptkette die in der Formel la gezeigte Stereotaxie aufweisen.

Die Erfindung betrifft genz besonders diejenigen der vorstehend definierten als bevorzugt bezeichneten Verbindungen der Formeln I und Ia, worin X Methylen bedeutet.

Die Erfindung betrifft namentlich die in den Beispielen genannten Verbindungen der Formel I und ihre Salze, insbesondere ihre pharmazeutisch verwendbaren Salze.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I ist dadurch gekennzeichnet, dass man

a) eine Verbindung der Formel II

$$\begin{array}{c}
X_2 \\
X_2 \\
R_1 \\
R_2 \\
R_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X_2 \\
R_7 \\
R_7
\end{array}$$
(II),

40 worin

15

25

30

35

45

X₁ Niederalkyl, Niederalkanoyl oder eine Aminoschutzgruppe bedeutet,

X₂ Wasserstoff oder gemeinsam mit X₃ eine bivalente Schutzgruppe darstellt,

 X_3 Wasserstoff, eine Hydroxyschutzgruppe oder gemeinsam mit X_2 eine bivalente Schutzgruppe darstellt bzw. gemeinsam mit X_4 für eine direkte Bindung steht,

X₄ gegebenenfalls reaktionsfähig verethertes oder verestertes Hydroxy, oder gemeinsam mit X₃ eine direkte Bindung darstellt und

 R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , X, R_5 , R_6 und R_7 die unter der Formel I angegebenen Bedeutungen haben, mit einem Amin der Formel III

H₂N-R₈ (III),

50 worin

R₈ eine der unter der Formel I angegebenen Bedeutungen hat, unter Bildung einer Amidbindung umsetzt und vorhandene Schutzgruppen abspaltet, oder b) in einem Carbonsäureamid der Formel IV

55

worin R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , X, R_6 , R_8 , R_7 und R_8 die unter der Formel I angegebenen Bedeutungen haben und R_7 eine der Niederalkyl- bzw. Arylniederalkylgruppe R_7 entsprechende Niederalkyliden- oder Arylniederalkylidengruppe bedeutet,

wobei freie funktionelle Gruppen gegebenenfalls in geschützter Form vorliegen, oder ein Salz davon die Gruppe R', durch Behandlung mit einem Hydrierungsmittel zu R, reduziert, oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, worin R_8 Amino bedeutet, in einem 5-Azidocarbonsäurederivat der Formel V

worin

5

10

15

20

25

30

35

40

45

R₁, R₂, R₃, R₄, R₆, R₇ und R₈ die unter der Formel I angegebenen Bedeutungen haben, X' Methylen oder gegebenenfalls verestertes oder verethertes Hydroxymethyl bedeutet und freie funktionelle Gruppen gegebenenfalls in geschützter Form vorliegen, oder in einem Salz davon die Azidogruppe, gewünschtenfalls unter Freisetzung von Hydroxymethyl X oder Reduktion von X' zu Methylen X, zu Amino reduziert und vorhandene Schutzgruppen abspaltet und gewünschtenfalls eine nach einem der vorstehend genannten Verfahren a) bis c) erhältliche Verbindung der Formel I mit mindestens einer salzbildenden Gruppe in ihr Salz oder ein erhältliches Salz in die freie Verbindung oder in ein anderes Salz überführt und/oder gegebenenfalls erhältliche Isomerengemische auftrennt und/oder eine erfinerfindungsgemäße Verbindung der Formel I in eine andere erfindungsgemäße Verbindung der Formel I umwandelt.

Funktionelle Gruppen in Ausgangsmaterialien, deren Umsetzung vermieden werden soll, insbesondere Carboxy-, Amino-, Hydroxy- und Mercaptogruppen, können durch geeignete Schutzgruppen (conventional protecting groups) geschützt sein, die üblicherweise bei der Synthese von Peptid-Verbindungen, aber auch von Cephalosporinen und Penicillinen sowie Nucleinsäurederivaten und Zuckern verwendet werden. Diese Schutzgruppen können bereits in den Vorstufen vorhanden sein und sollen die betreffenden funktionellen Gruppen gegen unerwünschte Nebenreaktionen wie Acylierungen, Veretherungen, Veresterungen, Oxidationen, Solvolyse etc. schützen. In bestimmten Fällen können die Schutzgruppen darüber hinaus einen selektiven, beispielsweise stereoselektiven Verlauf von Umsetzungen bewirken. Charakteristisch für Schutzgruppen ist, dass sie leicht, d.h. ohne unerwünschte Nebenreaktionen abspaltbar sind, beispielsweise solvolytisch, reduktiv, photolytisch oder auch enzymatisch, z.B. unter physiologischen Bedingungen. Schutzgruppen können aber auch in den Endstoffen vorhanden sein. Verbindungen der Formel I mit geschützten funktionellen Gruppen können eine höhere metabolische Stabilität oder anderweitig verbesserte pharmakodynamische Eigenschaften aufweisen als die entsprechenden Verbindungen mit freien funktionellen Gruppen.

Der Schutz von funktionellen Gruppen durch solche Schutzgruppen, die Schutzgruppen selbst, sowie ihre

Abspaltungsreaktionen sind beispielsweise in Standardwerken wie J. F. W. McOmie, "Protective Groups in Organic Chemistry", Plenum Press, London und New York 1973, in Th. W. Greene, "Protective Groups in Organic Synthesis", Wiley, New York 1981, in "The Peptides"; Band 3 (E. Gross und J. Meienhofer, Herausg.), Academic Press, London und New York 1981, in "Methoden der organischen Chemie", Houben-Houben-Weyl, 4. Auflage, Band 15/I, Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1974, in H.-D. Jakubke und H. Jescheit, "Aminosäuren, Peptide, Proteine", Verlag Chemie, Weinheim, Deerfield Beach und Basel 1982, und in Jochen Lehmann, "Chemie der Kohlenhydrate: Monosaccharide und Derivate", Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1974, beschrieben

10 Verfahrensvariante a) (Herstellung der Amidbindung):

15

20

30

35

45

Aminoschutzgruppen X_1 sind beispielsweise von Niederalkanoyl verschiedenen Acylgruppen, ferner Arylmethyl, Niederalkylthio, 2-Acyl-niederalk-1-enyl oder Silyl. Die Gruppe X_1 -N(X_2)- kann auch als Azidogruppe vorliegen.

Von Niederalkanoyl verschiedenen Acylgruppen sind beispielsweise Halogenniederalkanoyl, z.B. 2-Halogenacetyl, wie 2-Chlor-, 2-Brom-, 2-Jod-, 2,2,2-Trifluor- oder 2,2,2-Trichloracetyl, gegebenenfalls z.B. durch Halogen, Niederalkoxy oder Nitro substituiertes Benzoyl, z.B. Benzoyl, 4-Chlorbenzoyl, 4-Methoxybenzoyl oder 4-Nitrobenzoyl, oder in 1-Stellung des Niederalkylrestes verzweigtes oder in 1- oder 2-Stellung geeignet substituiertes Niederalkoxycarbonyl, beispielsweise Tertiärniederalkoxycarbonyl, wie Tertiärbutyloxycarbonyl, Arylmethoxycarbonyl mit einem oder zwei Arylresten, die gegebenenfalls, z.B. durch Niederalkyl, z.B. tertiäres Niederalkyl, wie Tertiärbutyl, Niederalkoxy, wie Methoxy, Hydroxy, Halogen, wie Chlor, und/oder Nitro monooder polysubstituiertes Phenyl darstellen, z.B. Benzyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiertes Benzyloxycarbonyl, wie 4-Nitrobenzyloxycarbonyl, Diphenylmethoxycarbonyl, Fluorenylmethoxycarbonyl oder substituiertes Diphenylmethoxycarbonyl, wie Di-(4-methoxyphenyl)methoxycarbonyl, Aroylmethoxycarbonyl, worin die Aroylgruppe vorzugsweise gegebenenfalls, z.B. durch Halogen, wie Brom, substituiertes Benzoyl darstellt, z.B. Phenacyloxycarbonyl, 2-Halogen-niederalkoxycarbonyl, z.B. 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, 2-Bromethoxycarbonyl oder 2-Jodethoxycarbonyl, 2-(trisubstituiertes Silyl)-niederalkoxycarbonyl, z.B.2-Triniederalkylsilylniederalkoxycarbonyl, z.B. 2-Triphenylsilylethoxycarbonyl.

In einem als Aminoschutzgruppe verwendbaren 2-Acyl-niederalk-1-enylrest ist Acyl z.B. der entsprechende Rest einer Niederalkancarbonsäure, einer gegebenenfalls z.B. durch Niederalkyl, wie Methyl oder Tertiärbutyl, Niederalkoxy, wie Methoxy, Halogen, wie Chlor, und/oder Nitro substituierten Benzoesäure, oder insbesondere eines Kohlensäurehalbesters, wie eines Kohlensäure-niederalkylhalbesters. Entsprechende Schutzgruppen sind in erster Linie 1-Niederalkanoyl-prop-1-en-2-yl, z.B.1-Acetyl-prop-1-en-2-yl, oder Niederalkoxycarbonyl-prop-1-en-2-yl, z.B. 1-Ethoxycarbonyl-prop-1-en-2-yl.

Eine Silylaminogruppe ist beispielsweise eine Triniederalkylsilylaminogruppe, z.B. Trimethylsilylamino. Das Siliziumatom der Silylaminogruppe kann auch nur durch zwei Niederalkylgruppen, z.B. Methylgruppen, und die Aminogruppe oder Carboxylgruppe eines zweiten Moleküls der Formel I substituiert sein. Verbindungen mit solchen Schutzgruppen lassen sich z.B. mit Dimethylchlorsilan als Silylierungsmittel herstellen.

Eine Aminogruppe kann auch durch Überführung in die protonierte Form geschützt werden; als entsprechende Anionen kommen in erster Linie diejenigen von starken anorganischen Säuren, wie von Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Halogenwasserstoffsäuren, z.B. das Chlor- oder Bromanion, oder von organischen Sulfonsäuren, wie p-Toluolsulfonsäure, in Frage.

Bevorzugte Aminoschutzgruppen X₁ sind Acylreste von Kohlensäurehalbestern, wie Niederalkoxycarbonyl, insbesondere Tertiärbutyloxycarbonyl oder Fluorenylmethoxycarbonyl, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Nitro und/oder Halogen substituiertes (α-Phenyl- oder α,α-Diphenylniederalkoxycarbonyl, wie Benzyloxycarbonyl, p-Nitrobenzyloxycarbonyl oder Diphenylmethoxycarbonyl, oder 2-Halogenniederalkoxycarbonyl, z.B. 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, ferner Trityl oder Formyl.

Hydroxyschutzgruppen X₃ sind beispielsweise Acylgruppen, z.B. durch Halogen, wie Chlor, substituiertes Niederalkanoyl, z.B. 2,2-Dichloracetyl, oder insbesondere für geschützte Aminogruppen genannte Acylreste eines Kohlensäurehalbesters geschützt sein. Eine bevorzugte Hydroxyschutzgruppe ist beispielsweise 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, 4-Nitrobenzyloxycarbonyl, Diphenylmethoxycarbonyl oder Trityl. Als weitere Hydroxyschutzgruppe X₃ kommen Triniederalkylsilyl, z.B. Trimethylsilyl, Triisopropylsilyl oder Dimethyl-tertiärbutylsilyl, leicht abspaltbare verethernde Gruppen, z.B. eine Alkylgruppe, wie tertiäres Niederalkyl, z.B. Tertiärbutyl, oxa- oder thiaaliphatische oder -cycloaliphatische, insbesondere 2-oxa- oder 2-thiaaliphatische oder -cycloaliphatische, Kohlenwasserstoffreste, beispielsweise 1-Niederalkoxyniederalkyl oder 1-Niederalkylthioniederalkyl, z.B. Methoxymethyl, 1-Methoxyethyl, 1-Ethoxyethyl, Methylthiomethyl, 1-Methylthioethyl oder 1-Ethylthioethyl, oder 2-Oxa- oder 2-Thiacycloalkyl mit 5-7 Ringatomen, z.B. 2-Tetrahydrofuryl oder 2-

Tetrahydropyranyl, oder entsprechende Thiaanaloge sowie 1-Phenylniederalkyl, z.B. Benzyl, Diphenylmethyl oder Trityl, wobei die Phenylreste beispielsweise durch Halogen, z.B. Chlor, Niederalkoxy, z.B. Methoxy, und/oder Nitro substituiert sein können, in Betracht.

Durch X₂ und X₃ gemeinsam dargestellte bivalente Schutzgruppen sind beispielsweise durch ein oder zwei Alkylreste substituierte Methylengruppen und bedeuten somit unsubstituiertes oder substituiertes Alkyliden, wie Niederalkyliden, z.B. Isopropyliden, Cycloalkyliden, z.B. Cyclohexyliden, ferner Carbonyl oder Benzyliden.

Bedeutet X₄ reaktionsfähig verethertes oder verestertes Hydroxy, stellt die endständige Gruppe -(=O)-X₄ eine reaktionsfähig funktionell abgewandelte Carbonsäurefunktion dar und liegt beispielsweise in einer aktivierten Ester- oder Anhydridform vor. Die reaktionsfähigen Säurederivate können auch *in situ* gebildet werden.

Derartige aktivierte Ester von Verbindungen der Formel II sind insbesondere am Verknüpfungskohlenstoffatom des veresternden Restes ungesättigte Ester, z.B. vom Vinylester-Typ, wie Vinylester (erhältlich z.B. durch Umesterung eines entsprechenden Esters mit Vinylacetat; Methode des aktivierten Vinylesters), Carbamoylester (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit einem Isoxazoliumreagens; 1,2-Oxazolium- oder Woodward-Methode), oder 1-Niederalkoxyvinylester er hältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit einem Niederalkoxyacetylen; Ethoxyacetylen-Methode), oder Ester vom Amidinotyp, wie N.N'-disubstituierte Amidinoester (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit einem geeigneten N,N'-disubstituierten Carbodiimid, z.B. N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid; Carbodiimid-Methode), oder N,N-disubstituierte Amidinoester (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit einem N,N-disubstituierten Cyananmid; Cyanamid-Methode), geeignete Arylester, insbesondere durch elektronenanziehende Substituenten geeignet substituierte Phenylester (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit einem geeignet substituierten Phenol, z.B. 4-Nitrophenol, 4-Methylsulfonylphenol, 2,4,5-Trichlorphenol, 2,3,4,5,6-Pentachlorphenol oder 4-Phenyldiazophenol, in Gegenwart eines Kondensationsmittels, wie N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid; Methode der aktivierten Arylester), Cyanmethylester (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit Chloracetonitril in Gegenwart einer Base; Cyanmethylester-Methode), Thioester, insbesondere gegebenenfalls, z.B. durch Nitro, substituierte Phenylthioester (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit gegebenenfalls, z.B. durch Nitro, substituierten Thiophenolen, u. a. mit Hilfe der Anhydrid- oder Carbodiimid-Methode; Methode der aktivierten Thiolester), oder insbesondere Amino- oder Amidoester (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit einer N-Hydroxyamino- bzw. N-Hydroxyamidoverbindung, z.B. N-Hydroxysuccinimid, N-Hydroxypiperidin, N-Hydroxyphthalimid, N-Hydroxy-5-norbornen-2,3-dicarbonsäureimid, 1-Hydroxybenztriazol oder 3-Hydroxy-3,4-dihydro-1,2,3-benztriazin-4-on, z.B. nach der Anhydrid- oder Carbodiimid-Methode; Methode der aktivierten N-Hydroxyester). Es sind auch innere Ester, z.B. y-Laktone, einsetzbar.

Anhydride von Säuren der Formel II können symmetrische oder vorzugsweise gemischte Anhydride dieser Säuren sein, z.B. Anhydride mit anorganischen Säuren, wie Säurehalogenide, insbesondere Säurechloride (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit Thionylchlorid, Phosphorpentachlorid oder Oxalylchlorid; Säurechloridmethode), Azide (erhältlich z.B. aus einem entsprechenden Säureester über das entsprechende Hydrazid und dessen Behandlung mit salpetriger Säure; Azidmethode), Anhydride mit Kohlensäurehalbestern, z.B. Kohlensäureniederalkylhalbestern (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit Chlorameisensäureniederalkylestern oder mit einem 1-Niederalkoxycarbonyl-2-niederalkoxy-1,2-dihydrochinolin; Methode der gemischten O-Alkylkohlensäureanhydride), oder Anhydride mit dihalogenierter, insbesondere dichlorierter Phosphorsäure (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit Phosphoroxychlorid; Phosphoroxychloridmethode), Anhydride mit anderen Phosphorsäurederivaten (z.B. solchen, die man mit Phenyl-N-Phenylphosphoramidochloridat erhalten kann) oder mit Phosphorigsäurederivaten, oder Anhydride mit organischen Säuren, wie gemischte Anhydride mit organischen Carbonsäuren (erhältlich z.B. durch Behandeln der entsprechenden Säure mit einem gegebenenfalls substituierten Niederalkan- oder Phenylniederalkancarbonsäurehalogenid, z.B. Phenylessigsäure-, Pivalinsäure- oder Trifluoressigsäurechlorid; Methode der gemischten Carbonsäureanhydride) oder mit organischen Sulfonsäuren (erhältlich z.B. durch Behandeln eines Salzes, wie eines Alkalimetallsalzes, der entsprechenden Säure mit einem geeigneten organischen Sulfonsäurehalogenid, wie Niederalkan- oder Aryl-, z.B. Methan- oder p-Toluolsulfonsäurechlorid; Methode der gemischten Sulfonsäureanhydride), sowie symmetrische Anhydride (er hältlich z.B. durch Kondensation der entsprechenden Säure in Gegenwart eines Carbodiimides oder von 1-Diethylaminopropin; Methode der symmetrischen Anhydride).

Bevorzugte Ausgangsstoffe der Formel II sind Verbindungen der Formeln IIa, IIb und IIc

10

20

35

$$\begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \\ R_3 \\ R_4 \end{array}$$

$$\begin{array}{c} X_1 \\ X_1 \\ X_2 \\ X_4 \\ X_5 \\ \end{array}$$

$$(IIa),$$

15

5

10

20
$$R_1 \qquad X_1 \qquad X_2 \qquad X_3 \qquad CH$$

$$R_2 \qquad X_1 \qquad X_1 \qquad X_1 \qquad CH$$

$$R_3 \qquad R_4 \qquad R_5 \qquad (IIb)$$

30 und

45

worin X_1 eine Aminoschutzgruppe, insbesondere Tertärbutyloxycarbonyl, X_2 gemeinsam mit X_3 eine bivalente Schutzgruppe, insbesondere Niederalkyliden, wie Isopropyliden, und X_3 in Formel IIa Wasserstoff oder Triniederalkylsilyl, insbesondere Tertärbutyl(dimethyl)silyl, bzw. in Formel IIb gemeinsam mit X_2 eine bivalente Schutzgruppe, insbesondere Niederalkyliden, wie Isopropyliden, bedeutet und X_4 Hydroxy, Niederalkoxy oder Halogen, wie Chlor, darstellt.

Wie erwähnt, können Derivate von Carbonsäuren, die als Acylierungsmittel verwendet werden, auch in situ gebildet werden. So kann man z.B. N,N'-disubstituierte Amidinoester in situ bilden, indem man das Gemisch der als Acylierungsmittel verwendeten Säure und des Ausgangsmaterials der Formel III in Gegenwart eines geeigneten N,N'-disubstituierten Carbodiimids, z.B. N,N'-Cyclohexylcarbodiimid, zur Reaktion bringt. Ferner kann man Amino- oder Amidoester der als Acylierungsmittel verwendeten Säuren in Gegenwart des zu acylierenden Ausgangsmaterials der Formel III bilden, indem man das Gemisch der entsprechenden Säure- und Amino-Ausgangsstoffe in Gegenwart eines N,N'-disubstituierten Carbodiimids, z.B. N,N'-Dicyclohexyl-

carbodiimid, und eines N-Hydroxy-amins oder N-Hydroxy-amids, z.B. N-Hydroxysuccinimid, gegebenenfalls in Anwesenheit einer geeigneten Base, z.B. 4-Dimethylamino-pyridin, umsetzt.

Die Kondensation zur Herstellung einer Amidbindung kann in an sich bekannter Weise durchgeführt werden, beispielsweise wie in Standardwerken, wie "Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie", 4. Auflage, Band 15/II (1974), Band IX (1955) Band E 11 (1985), Georg Thieme Verlag, Stuttgart, "The Peptides" (E. Gross und J. Meienhofer, Hg.), Band 1 und 2, Academic Press, London und New York, 1979/1980, oder M. Bodansky, "Principles of Peptide Synthesis", Springer-Verlag, Berlin 1984, beschrieben.

Die Kondensation einer freien Carbonsäure mit dem entsprechenden Amin kann vorzugsweise in Gegenwart eines der üblichen Kondensationsmittel durchgeführt werden. Übliche Kondensationsmittel sind z.B. Carbodiimide, beispielsweise Diethyl-, Dipropyl-, N-Ethyl-N'-(3-dimethylaminopropyl)-carbodiimid oder insbesondere Dicyclohexylcarbodiimid, ferner geeignete Carbonylverbindungen, beispielsweise Carbonyldiimidazol, 2-Ethyl-5-phenyl-1,2-oxazolium-3'-sulfonat und 1.2-Oxazoliumverbindungen. z.B. 2-tert-Butvl-5methylisoxazoliumperchlorat, oder eine geeignete Acylaminoverbindung, z.B. 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2dihydrochinolin, ferner aktivierte Phosphorsäurederivate, Diphenylphosphorylazid, Diethylphosphorylcyanid, Phenyl-N-phenylphosphoroamidochloridat, Bis-(2-oxo-3-oxazolidinyl)-phosphinsäurechlorid oder 1-Benztriazolyloxy-tris-(dimethylamino)-phosphonium-hexafluorophosphat.

Gewünschtenfalls wird eine organische Base zugegeben, z.B. ein Triniederalkylamin mit voluminösen Resten, z.B. Ethyldiisopropylamin, und/oder eine heterocyclische Base, z.B. Pyridin, N-Methylmorpholin oder bevorzugt 4-Dimethylaminopyridin.

Die Kondensation aktivierter Ester, reaktionsfähiger Anhydride oder reaktionsfähiger cyclischer Amide mit den entsprechenden Aminen wird üblicherweise in Gegenwart einer organischen Base, z.B. einfachen Triniederalkylaminen, z.B. Triethylamin oder Tributylamin, oder einer der vorstehend genannten organischen Basen durchgeführt. Gewünschtenfalls wird zusätzlich noch ein Kondensationsmittel verwendet, wie für freie Carbonsäuren beschrieben ist.

Die Kondensation von Säureanhydnden mit Aminen kann z.B. in Gegenwart von anorganischen Carbonaten, z.B. Ammonium- oder Alkalimetallcarbonaten oder -hydrogencarbonaten, wie Natrium- oder Kaliumcarbonat oder -hydrogencarbonat (üblicherweise zusammen mit einem Sulfat), erfolgen.

Carbonsäurechloride, beispielsweise die von der Säure der Formel II abgeleiteten Chlorkohlensäuredervate werden mit den entsprechenden Aminen vorzugsweise in Gegenwart eines organischen Amins, z.B. der vorstehend genannten Triniederalkylamine oder heterocyclischen Basen, gegebenenfalls in Gegenwart eines Hydrogensulfates, kondensiert.

Die Kondensation wird vorzugsweise in einem inerten, aprotischen, vorzugsweise wasserfreien, Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch durchgeführt, beispielsweise in einem Carbonsäureamid, z.B. Formamid oder Dimethylformamid, einem halogenierten Kohlenwasserstoff, z.B. Methylenchlorid, Tetrachlorkohlenstoff oder Chlorbenzol, einem Keton, z.B. Aceton, einem cyclischen Ether, z.B. Tetrahydrofuran, einem Ester, z.B. Essigsäureethylester, oder einem Nitril, z.B. Acetonitril, oder in einer Mischung davon, gegebenenfalls bei erniedrigter oder erhöhter Temperatur, z.B. in einem Temperaturbereich von etwa -40° C bis etwa +100° C, bevorzugt von etwa -10° C bis etwa +50° C, im Falle der Verwendung von Arylsulfonylestern auch bei etwa +100° C bis +200° C, und gegebenenfalls unter Inertgas-, z.B. Stickstoff- oder Argonatmosphäre.

Auch wässrige, beispielsweise alkoholische, z.B. Ethanol, oder aromatische Lösungsmittel, z.B. Benzol oder Toluol, sind möglich. Bei Gegenwart von Alkalihydroxiden als Basen kann gegebenenfalls auch Aceton zugesetzt werden.

Die Kondensation kann auch gemäß der als Festphasen-Synthese bekannten Technik erfolgen, die auf R. Merrifield zurückgeht und beispielsweise in Angew. Chem. <u>97</u>, 801 - 812 (1985), Naturwissenschaften <u>71</u>, 252 - 258 (1984) oder in R. A. Houghten, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82, 5131 - 5135 (1985) beschrieben ist.

Eine bevorzugte Variante dieses Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, dass man als aktivierten Ester einen von der Carbonsäure der Formel I abgeleiteten inneren Ester (γ-Lakton) der Formel IIc

50

20

25

30

55

worin X Methylen ist, mit der Verbindung der Formel III umsetzt, wobei in den Reaktionskomponenten vorhandene freie funktionelle Gruppen mit Ausnahme der an der Reaktion teilnehmenden Gruppen gegebenenfalls, wie oben dargelegt, in geschützter Form vorliegen und die vorhandenen Schutzgruppen wie oben beschrieben abgespalten werden. Die Öffnung des Laktonringes unter Bildung der Amidbildung erfolgt unter den vorstehend beschriebenen Bedingungen, gegebenenfalls in Gegenwart eines geeigneten Katalysators. Insbesondere kann ein γ-Lakton IIc mit einem primären Amin III ohne Lösungsmittel oder in Gegenwart eines polaren Lösungsmittels, z.B. einem niederen Alkohol, wie Methanol oder Ethanol, einem polaren Ether, wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, einem Nitril, wie Acetonitril, einem Amid, wie Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, einem Harnstoff, z.B. N,N'-Dimethyl-N,N'-propylenylharnstoff, einem Niederalkoxy-niederalkanol, z.B. Diethylenglykolmonomethylether, in Dimethylsulfoxid oder einem Gemisch der genannten Lösungsmittel oder einem Gemisch eines oder mehrerer der genannten Lösungsmittel mit Wasser, bei Temperaturen von Raumtemperatur bis 150° C, bevorzugt von etwa 20° C bis 100°C, und in Gegenwart eines Katalysators, wie 2-Hydroxypyridin und/oder Triethylamin umgesetzt werden, wobei für die Schutzgruppen das oben Gesagte gilt.

In einer anderen bevorzugten Variante dieses Verfahrens geht man von einer Verbindung der Formeln IIb, worin X Methylen ist, aus und setzt diese in Gegenwart eines Cyanphosphonsäure-diesters, z.B. von Cyanphosphonsäure-diethylester, und eines tertiären organischen Amins, wie eines Triniederalkylamins, z.B. von Trimethylamin, und in einem polaren Lösungsmittel, z.B. einem Nitril, wie Acetonitril, einem Amid, wie Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, einem Harnstoff, z.B. N,N'-Dimethyl-N,N'-propylenylharnstoff, einem Niederalkoxy-niederalkanol, z.B. Diethylengly-kolmonomethylether, in Dimethylsulfoxid oder einem Gemisch der genannten Lösungsmittel oder einem Gemisch eines oder mehrerer der genannten Lösungsmittel mit Wasser, bei Temperaturen von -30° C bis 100° C, bevorzugt von 20° C bis 80°C, mit der Reaktionskomponente der Formel III um, wobei für die Schutzgruppen das oben Gesagte gilt.

Ausgangsstoffe der Formel II können beispielsweise hergestellt werden, indem man eine Verbindung der Formel VI

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 X_5
 (VI)

worin X_{δ} gegebenenfalls reaktionsfähig verestertes Hydroxy, insbesondere Halogen, wie Brom, bedeutet, mit einer Verbindung der Formel VII

$$O \longrightarrow P_{S_2}$$
 (VII)

umsetzt, in der erhaltenen Verbindung der Formel VIII

die 4-Benzyl-2-oxo-oxazolidin-1-ylcarbonylgruppe, beispielsweise mittels Lithiumhydroxid/Wasserstoffper-oxid, selektiv zu Carboxy hydrolysiert, die Carboxygruppe, beispielsweise mittels Natriumborhydrid/Jod in Tetrahydrofuran, zu Hydroxymethyl reduziert, die Hydroxymethylgruppe, z.B. mit N-Bromsuccinimid/Triphenyl-phosphin in Dichlormethan, halogeniert und das Reaktionsprodukt der Formel IX

$$\begin{array}{c}
R_2 \\
R_3 \\
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
K_1 \\
K_5
\end{array}$$
(IX),

worin X₁₂ Halogenmethyl ist, mit einer Verbindung der Formel X

umsetzt, worin R₁₀ und R₁₁ gleiche oder verschiedene Niederalkoxygruppen bedeuten, die erhaltene Verbindung der Formel XI

worin R₁, R₂, R₃, R₄ und R₅ die vorstehend angegebenen Bedeutungen haben und R₁₀ und R₁₁ gleiche oder verschiedene Niederalkoxygruppen bedeuten, hydrolysiert, die erhaltene Verbindung der Formel XII

an der Aminogruppe durch eine Aminoschutzgruppe X_1 schützt und gewünschstenfalls die erhaltene Verbindung der Formel XIII

$$\begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \\ R_3 \\ R_4 \end{array} \qquad (XIII),$$

worin R₉ Formyl darstellt, mit einer Verbindung der Formel XIV

30

35

40

45

50

55

worin M einen metallischen, insbesondere erdalkalimetallischen Rest, z.B. eine Gruppe der Formel Mg-Hal

(Hal = Halogen, insbesondere Brom), bedeutet, in üblicher Weise, beispielsweise in einem etherartigen Lösungsmittel, wie Tetrahydrofuran, unter Kühlung, z.B. im Temperaturbereich von etwa -80° bis 0°, umsetzt, die erhaltene Verbindung der Formel XV

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5
 R_5
 R_7
 R_7

gewünschtenfalls, beispielsweise durch Umsetzung mit einem Niederalkansäureanhydrid, insbesondere Isobuttersäureanhydrid, in Gegenwart von Dimethylaminopyridin in Dichlormethan, an der Hydroxygruppe intermediär schützt, in der erhaltenen Verbindung der Formel XVI

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_3
 R_4
 R_5
 R_7
 R_7

worin R Wasserstoff oder eine Hydroxyschutzgruppe, wie insbesondere Isobutyryl, bedeutet, die Azidogruppe zu Amino reduziert, beispielsweise durch katalytische Hydrierung unter Verwendung von Palladium auf Kohle, wobei die Gruppe -OR gewünschtenfalls reduktiv durch Wasserstoff ersetzt werden kann, und gegebenenfalls die Schutzgruppe X_1 einführt.

Zur Herstellung von Verbindungen der Formel IIa kann man eine Verbindung der Formel IIc in üblicher Weise unter Öffnung des Laktonringes hydrolysieren, beispielsweise durch Behandeln mit Lithiumhydroxid in einem wasserhaltigen Lösungsmittel, z.B. in DME/Wasser, gegebenenfalls die Hydroxyschutzgruppe X₃ einführen und die terminale Carboxygruppe gewünschtenfalls reaktiv abwandeln.

Ausgangsstoffe der Formel IIb erhält man beispielsweise, indem man die Verbindung der Formel XIII, worin R₉ Formyl darstellt, mit einer Verbindung der Formel XVII

$$Y_1$$
 OR (XVII),

worin Y₁ einen metallischen, insbesondere erdalkalimetallischen Rest, z.B. der Formel -MgHal, worin Hal Brom, Chlor oder Jod bedeutet, und OR verethertes Hydroxy, wie gegebenenfalls substituiertes Benzyloxy, bedeutet, zur entsprechenden Verbindung der Formel XVIII

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{9}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}

5

10

15

30

35

40

45

50

umsetzt, diese an der Amino- und Hydroxygruppe, beispielsweise durch eine bivalente Schutzgruppe -X₂-X₃-, wie Niederalkyliden, insbesondere Isopropyliden, schützt, in der so geschützten Verbindung der Formel XIX

die terminale Hydroxygruppe reduktiv freisetzt und die terminale Hydroxymethylgruppe, z.B. durch Behandeln mit N-Methylmorpholin-N-oxid und Tetrabutylammoniumperruthenat in Chloroform, in Formyl überführt und den erhaltenen Aldehyd in üblicher Weise, beispielsweise durch Behandeln mit Kaliumpermanganat, zur Säure oxidiert bzw. den erhaltenen terminalen Alkohol durch geeignete Massnahmen, beispielsweise Behandeln mit Natriumjodat/Rutheniumchlorid, direkt zur Säure oxidiert und jeweils gewünschtenfalls die Carboxyfunktion reaktiv abwandelt.

<u>Verfahrensvariante b)</u> (Reduktion von Niederalkyliden- oder Arylniederalkyliden R'_7 zu Niederalkyl- bzw. Arylniederalkyl R_7)

In einem Ausgangsmaterial der Formel IV sind funktionelle Gruppen, die nicht an der Reaktion teilnehmen sollen, durch geeignete unter a) genannte Schutzgruppen geschützt.

Zur Hydrierung der olefinischen Doppelbindung eignen sich solche Hydrierungsmittel, die unter den Reaktionsbedingungen des Verfahrens die Doppelbindung selektiv oder schneller als die in Verbindungen der Formel IV vorhandenen Amidbindungen reduzieren.

Besonders geeignet sind Hydrierungsmittel wie Wasserstoff in Gegenwart geeigneter Katalysatoren.

Zur Hydrierung geeignete Katalysatoren sind Metalle, wie z.B. Nickel, Eisen, Cobalt oder Ruthenium, oder Edelmetalle bzw. deren Oxide, wie Palladium oder Rhodium bzw. deren Oxide, gegebenenfalls auf geeignetem Trägermaterial, wie Bariumsulfat, Aluminiumoxid oder Aktivkohle aufgezogen, oder als Skelettkatalysatoren, wie z.B. Raney-Nickel, insbesondere aber homogene oder heterogene Metall- oder Edelmetall-Ligand-Komplexe, vor allem solche die die jeweils gewünschte Konfiguration an dem die Gruppe R₄ tragendem C-Atom herbeiführen.

Solche Katalysatoren sind insbesondere Komplexe von Ruthenium oder Rutheniumsalzen, wie Ru-II-halogeniden, wie RuCl₂, Ru₂Cl₂ oder RuHCl, gegebenenfalls halogenierten Ru-II-niederalkanoylaten, wie Ru(OAc)₂ oder Ru(OOC-CF₃)₂, mit (S)-Bis(2,2'-diphenylphosphino)-1,1'-binaphthyl (S-BINAP) oder Derivaten davon, die anstelle von Phenyl substituierte Phenylreste, wie p-Tolyl oder p-Methoxyphenyl, enthalten, ebenso Rutheniumkomplexe mit (S)-Bis(2,2'-diphenylphosphino)-5,5'-dimethyl-diphenyl und dergl. Bei der Hydrierung mit Komplexen dieser Art arbeitet man vorzugsweise in Alkoholen, wie Niederalkanolen, oder Alkylhaliden, wie Methylenchlorid, im Druckbereich von etwa 1 bis 100, vorzugsweise 20 bis 30 bar und im Temperaturbereich von etwa 10° bis 80° C, vorzugsweise 15 bis 25° C.

Weitere gebräuchliche Lösungsmittel für die katalytische Hydrierung sind polare organische oder anorganische Lösungsmittel, z.B. Wasser, Alkohole, Ester, Dioxan, Eisessig oder Gemische dieser Lösungsmittel. Die Hydrierung erfolgt bei Temperaturen von 0° C bis 250° C, bevorzugt von Raumtemperatur bis etwa 100° C und bei Wasserstoffdrucken von 1 bis 200 bar. Methoden zur Hydrierung finden sich beispielsweise in "Organikum, organisch-chemisches Grundpraktikum", 17. durchgesehene Auflage, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin 1988.

Carbonsäureamide der Formel IV werden beispielsweise erhalten, indem man einen Aldehyd der Formel XIII

10

15

20

 R_1 H R_9 R_9 R_1 R_5 R_9 R_9

worin R₉ Formyl darstellt, in üblicher Weise mit einer geeigneten metallierten Amidverbindung, beispielsweise erhältlich durch Umsetzung einer Verbindung der Formel XX

25

30

(XX)

mit Butyllithium und Chlortitantriisopropyloxid, kondensiert.

Verfahrensvariante c) (Reduktion der Azidogruppe):

35

In Ausgangsmaterialien der Formel V sind funktionelle Gruppen, die nicht an der Reaktion teilnehmen sollen, durch eine der unter Verfahren a) genannten Schutzgruppen geschützt.

Zur Reduktion der Azidogruppe eignen sich solche Reduktionsmittel, die unter den Reaktionsbedingungen des Verfahrens eine gegebenenfalls funktionalisierte Hydroxygruppe oder Azidogruppe selektiv oder schneller als die in Verbindungen der Formel I vorhandenen Amidgruppen reduzieren.

Die Reduktion wird vorzugsweise mit Wasserstoff in Gegenwart geeigneter Schwermetallkatalysatoren, z.B. Raney-Nickel oder Platin- oder Palladiumkatalysatoren, z.B.

Platin- oder Palladium-Aktivkohle, durchgeführt.

Zwischenprodukte der Formel V können beispielsweise hergestellt werden, indem man E-1,4-Dibrombut-2-en zunächst mit einer Verbindung der Formel VII

50

45

$$O \longrightarrow R_5$$

$$O \longrightarrow R_5$$

$$(VII)$$

und anschliessend mit einer Verbindung der Formel XXI

$$\bigcap_{\mathsf{Bz}}^{\mathsf{O}} \bigcap_{\mathsf{R}_{\mathsf{7}}}^{\mathsf{R}_{\mathsf{7}}}$$
 (XXI)

zur entsprechenden Verbindung der Formel XXII

umsetzt, diese, beispielsweise durch Behandeln mit einem üblichen Halogenierungsmittel, wie elementarem Halogen, insbesondere Brom oder Jod, oder vorzugsweise mit einem N-Halogensuccinimid, insbesondere N-Bromsuccinimid, in 1,2-Dimethoxyethan (DME), in die entsprechende Verbindung der Formel XXIII

$$O \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow R_7$$

$$O \longrightarrow R_7$$

$$Bz \longrightarrow R_5$$
(XXIII),

worin Hal Halogen bedeutet, überführt, das gewünschte Isomere in Bezug auf R_5 bzw. R_7 abtrennt und in diesem das Halogenatom, beispielsweise durch Behandeln mit Tetrabenzylammoniumazid in Toluol, durch Azido ersetzt und in der erhaltenen Verbindung der Formel XXIV

$$O \longrightarrow O \longrightarrow P_{S_{z}} \longrightarrow P_{S_{z}$$

worin R₅ und R₇ die vorstehend angegebenen Bedeutungen haben und Bz Benzył bedeutet, die 4-Benzył-2-oxo-oxazolidin-1-ylcarbonylgruppe selektiv zu Carboxy hydrolysiert, beispielsweise durch Behandeln mit einem Alkalimetallhydroxid in Gegenwart eines basischen Hydrolysemittels, insbesondere von Lithiumhydroxid in Gegenwart von Wasserstoffperoxid, einen dabei gegebenenfalls geöffneten Laktonring unter Verwendung eines sauren Katalysators wieder schliesst, in der erhaltenen Verbindung der Formel XXV

$$R_9$$
 R_5
 R_7
 R_7
 R_7

worin R_9 Carboxy ist, die Carboxygruppe, beispielsweise durch Überführung mittels Oxalylchlorid in das Säurechlorid und anschließende Reduktion der Chlorcarbonylgruppe, beispielsweise mit Natriumtritertiärbutyloxyaluminiumhydrid in Tetrahydrofuran, in Formyl umwandelt, die erhaltene Verbindung der Formel XXV, worin R_9 dann Formyl ist, mit einer Verbindung der Formel XIV

worin M einen metallischen, insbesondere erdalkalimetallischen Rest, z.B. eine Gruppe der Formel Mg-Hal (Hal = Halogen, insbesondere Brom), bedeutet, in üblicher Weise, beispielsweise in einem etherartigen Lösungsmittel, wie Tetrahydrofuran unter Kühlung, z.B. im Temperaturbereich von etwa -80° bis 0°, umsetzt, die erhaltene Verbindung der Formel XV

$$R_1$$
 OH R_2 R_3 R_4 R_5 R_3 R_4 R_5 R_5 R_3 R_4 R_5 R

gewünschstenfalls an der Hydroxygruppe verethert oder insbesondere verestert, beispielsweise durch Umsetzung mit einem Niederalkansäureanhydrid, insbesondere Isobuttersäureanhydrid, in Gegenwart von Dimethylaminopyridin in Dichlormethan, an der Hydroxygruppe intermediär schützt, die erhaltene Verbindung der Formel XVI

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5
 R_7
 R_7

worin die Gruppe -OR eine gegebenenfalls veresterte oder veretherte Hydroxygruppe bedeutet, wobei R vor-

zugsweise eine Hydroxyschutzgruppe, wie insbesondere Isobutyryl, bedeutet, in üblicher Weise beispielsweise wie unter der Verfahrensvariante a) angegeben, mit einem Amin der Formel III

$$H_2N - R_8$$
 (III),

worin R₈ eine der unter der Formel I angegebenen Bedeutungen hat, umsetzt und gewünschtenfalls aus der Gruppe -OR Hydroxymethyl freisetzt oder die Gruppe -OR reduktiv durch Wasserstoff ersetzt.

Die sich an die vorstehend beschriebenen Verfahrensvarianten gegebenenfalls anschliessende Abspaltung der Schutzgruppen, die nicht Bestandteil des gewünschten Endproduktes der Formel I sind, z.B. der Carboxy-, Amino-, Hydroxy- und/oder Mercaptoschutzgruppen, erfolgt in an sich bekannter Weise, z.B. mittels Solvolyse, insbesondere Hydrolyse, Alkoholyse oder Acidolyse, oder mittels Reduktion, insbesondere Hydrogenolyse oder chemischer Reduktion, sowie Photolyse, gegebenenfalls stufenweise oder gleichzeitig, wobei auch enzymatische Methoden verwendet werden können. Die Abspaltung der Schutzgruppen ist beispielsweise in den weiter vorn im Abschnitt über "Schutzgruppen" genannten Standardwerken beschrieben.

So kann beispielsweise geschütztes Carboxy, z.B. tertiäres Niederalkoxycarbonyl, in 2-Stellung durch eine trisubstituierte Silylgruppe oder in 1-Stellung durch Niederalkoxy oder Niederalkylthio substituiertes Niederalkoxycarbonyl oder gegebenenfalls substituiertes Diphenylmethoxycarbonyl durch Behandeln mit einer geeigneten Säure, wie Ameisensäure oder Trifluoressigsäure, gegebenenfalls unter Zugabe einer nukleophilen Verbindung, wie Phenol oder Anisol, in freies Carboxy überführt werden. Gegebenenfalls substituiertes Benzyloxycarbonyl kann z.B. mittels Hydrogenolyse, d.h. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines metallischen Hydrierungskatalysators, wie eines Palladiumkatalysators, freigesetzt werden. Ferner kann geeignet substituiertes Benzyloxycarbonyl, wie 4-Nitrobenzyloxycarbonyl, auch durch Reduktion, z.B. durch Behandeln mit einem Alkalimetalldithionit, wie Natriumdithionit, oder mit einem reduzierenden Metall, z.B. Zink, oder reduzierenden Metallsalz, wie einem Chrom-II-salz, z.B. Chrom-II-chlorid, üblicherweise in Gegenwart eines Wasserstoff-abgebenden Mittels, das zusammen mit dem Metall nascierenden Wasserstoff erzeugen kann, wie einer Säure, in erster Linie einer geeigneten Carbonsäure, wie einer gegebenenfalls, z.B. durch Hydroxy, substituierten Niederalkancarbonsäure, z.B. Essigsäure, Ameisensäure, Glykolsäure, Diphenylglykolsäure, Milchsäure, Mandelsäure, 4-Chlormandelsäure oder Weinsäure, oder eines Alkohols oder Thiols, wobei man vorzugsweise Wasser zugibt, in freies Carboxy überführt werden. Durch Behandeln mit einem reduzierenden Metall oder Metallsalz, wie oben beschrieben, kann auch 2-Halogenniederalkoxycarbonyl (gegebenenfalls nach Umwandlung einer 2-Bromniederalkoxycarbonylgruppe in eine entsprechende 2-Iodniederalkoxycarbonylgruppe) oder Aroylmethoxycarbonyl in freies Carboxy umgewandelt werden. Aroylmethoxycarbonyl kann ebenfalls durch Behandeln mit einem nukleophilen, vorzugsweise salzbildenden Reagens, wie Natriumthiophenolat oder Natriumjodid, gespalten werden. 2-(trisubstituiertes Silyl)niederalkoxycarbonyl, wie 2-Triniederalkylsilylniederalkoxycarbonyl, kann auch durch Behandeln mit einem das Fluoridanion liefernden Salz der Fluorwasserstoffsäure, wie einem Alkalimetallfluorid, z.B. Natrium- oder Kaliumfluorid, gegebenenfalls in Anwesenheit eines makrocyclischen Polyethers ("Kronenether"), oder mit einem Fluorid einer organischen guaternären Base, wie Tetraniederalkylammoniumfluorid oder Triniederalkylarylammoniumfluorid, z.B. Tetraethylammoniumfluorid oder Tetrabutylammoniumfluorid, in Gegenwart eines aprotischen, polaren Lösungsmittels, wie Dimethylsulfoxid oder N,N-Dimethylacetamid, in freies Carboxy überführt werden. Als organisches Silyloxycarbonyl, wie Triniederalkylsilyloxycarbonyl, z.B. Trimethylsilyloxycarbonyl, geschütztes Carboxy kann in üblicher Weise solvolytisch, z.B. durch Behandeln mit Wasser, einem Alkohol oder Säure, oder ausserdem Fluorid, wie oben beschrieben, freigesetzt werden. Verestertes Carboxy kann auch enzymatisch freigesetzt werden, beispielsweise durch Esterasen oder geeignete Peptidasen.

Eine geschützte Aminogruppe setzt man in an sich bekannter und je nach Art der Schutzgruppen in vervorzugsweise mittels Solvolyse schiedenartiger Halogenniederalkoxycarbonylamino (gegebenenfalls nach Umwandlung einer 2-Bromniederalkoxycarbonylaminogruppe in eine 2-lodniederalkoxycarbonylaminogruppe), Aroylmethoxycarbonylamino oder 4-Nitrobenzyloxycarbonylamino kann z.B. durch Behandeln mit einem geeigneten Reduktionsmittel, wie Zink in Gegenwart einer geeigneten Carbonsäure, wie wässriger Essigsäure, gespalten werden. Aroylmethoxycarbonylamino kann auch durch Behandeln mit einem nucleophilen, vorzugsweise salzbildenden Reagenz, wie Natriumthiophenolat, und 4-Nitrobenzyloxycarbonylamino auch durch Behandeln mit einem Alkalimetalldithionit. z.B. Natriumdithionit, gespalten werden. Gegebenenfalls Diphenylmethoxycarbonylamino, tert-Niederalkoxycarbonylamino oder 2-(trisubstituiertes niederalkoxycarbonylamino, wie 2-Triniederalkylsilylniederalkoxycarbonylamino, kann durch Behandeln mit einer geeigneten Säure, z.B. Ameisen- oder Trifluoressigsäure, gegebenenfalls substituiertes Benzyloxycarbonylamino z.B. mittels Hydrogenolyse, d.h. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines geeigneten Hydrierungskatalysators, wie eines Palladiumkatalysators, gegebenenfalls substituiertes Triarylmethylamino oder Formylamino z.B. durch Behandeln mit einer Säure, wie Mineralsäure, z.B. Chlorwas-

serstoffsäure, oder einer organischen Säure, z.B. Ameisen-, Essig- oder Trifluoressigsäure, gegebenenfalls in Gegenwart von Wasser gespalten werden und eine als Silylamino geschützten Aminogruppe z.B. mittels Hydrolyse oder Alkoholyse freigesetzt werden. Eine durch 2-Halogenacetyl, z.B. 2-Chloracetyl, geschützte Aminogruppe kann durch Behandeln mit Thioharnstoff in Gegenwart einer Base, oder mit einem Thiolatsalz, wie einem Alkalimetallthiolat des Thioharnstoffs, und anschliessende Solvolyse, wie Alkoholyse oder Hydrolyse, des entstandenen Kondensationsproduktes freigesetzt werden. Eine durch 2-(trisubstituiertes Silyl)niederalkoxycarbonyl, wie 2-Triniederalkylsilylniederalkoxycarbonyl geschützte Aminogruppe kann auch durch Behandeln mit einem Fluoridanionen liefernden Salz der Fluorwasserstoffsäure, wie oben im Zusammenhang mit der Freisetzung einer entsprechenden geschützten Carboxygruppe angegeben, in die freie Aminogruppe überführt werden. Ebenso kann man direkt an ein Heteroatom, wie Stickstoff, gebundenes Silyl, wie Trimethylsilyl, mittels Fluoridionen abspalten.

In Form einer Azidogruppe geschütztes Amino wird z.B. durch Reduktion in freies Amino überführt, beispielsweise durch katalytische Hydrierung mit Wasserstoff in Gegenwart eines Hydrierungskatalysators, wie Platinoxid, Palladium oder Raney-Nickel, durch Reduktion mittels Mercaptoverbindungen, wie Dithiothreitol oder Mercaptoethanol, oder auch durch Behandeln mit Zink in Gegenwart einer Säure, wie Essigsäure. Die katalytische Hydrierung wird vorzugsweise in einem inerten Lösungsmittel, wie einem halogenierten Kohlenwasserstoff, z.B. Methylenchlorid, oder auch in Wasser oder einem Gemisch von Wasser und einem organischen Lösungsmittel, wie einem Alkohol oder Dioxan, bei etwa 20° C bis 25° C, oder auch unter Kühlen oder Erwärmen, durchgeführt.

20

50

Eine durch eine geeignete Acylgruppe, eine Triniederalkylsilylgruppe oder durch gegebenenfalls substituiertes 1-Phenylniederalkyl geschützte Hydroxy- oder Mercaptogruppe wird analog einer entsprechend geschützten Aminogruppe freigesetzt. Eine durch 2,2-Dichloracetyl geschützte Hydroxy- bzw. Mercaptogruppe wird z.B. durch basische Hydrolyse, eine durch tert.-Niederalkyl oder durch einen 2-oxa- oder 2-thiaaliphatischen oder -cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffrest geschützte Hydroxy bzw. Mercaptogruppe durch Acidolyse, z.B. durch Behandeln mit einer Mineralsäure oder einer starken Carbonsäure, z.B. Trifluoressigsäure, freigesetzt. Durch Pyridyldiphenylmethyl geschütztes Mercapto kann z.B. durch Quecksilber-IIsalze bei pH 2-6, der durch Zink/Essigsäure oder elektrolytische Reduktion, Acetamidomethyl und iso-Butyrylamidomethyl z.B. durch Reaktion mit Quecksilber-II-salzen bei pH 2-6, 2-Chloracetamidomethyl z.B. durch 1-Piperidinothiocarboxamid, S-Ethylthio, S-tert-Butylthio und S-Sulfo z.B. durch Thiolyse mit Thiophenol, Thioglykolsäure, Natriumthiophenolat oder 1,4-Dithiothreitol freigesetzt werden. Zwei Hydroxygruppen oder eine benachbarte Amino- und Hydroxygruppe, die zusammen mittels einer bivalenten Schutzgruppe, vorzugsweise z.B. einer durch Alkyl ein- oder zweifach substituierten Methylengruppe, wie durch Niederalkyliden, z.B. Isopropyliden, Cycloyalkyliden, z.B. Cyclohexyliden, oder Benzyliden, geschützt sind, können durch saure Solvolyse, besonders in Gegenwart einer Mineralsäure oder einer starken organischen Säure, freigesetzt werden. 2-Halogenniederalkoxycarbonyl wird auch durch die oben genannten Reduktionsmittel, z.B. reduzierendes Metall, wie Zink, reduzierende Metallsalze, wie Chrom-II-salze, oder durch Schwefelverbindungen, beispielsweise Natriumdithionit oder bevorzugt Natriumsulfid und Schwefelkohlenstoff, entfernt.

Beim Vorhandensein von mehreren geschützten funktionellen Gruppen können, wenn erwünscht, die Schutzgruppen so gewählt werden, dass gleichzeitig mehr als eine solche Gruppe abgespalten werden kann, beispielsweise acidolytisch, wie durch Behandeln mit Trifluoressigsäure, oder mit Wasserstoff und einem Hydrierungskatalysator, wie einem Palladium-Kohle-Katalysator. Umgekehrt können die Gruppen auch so gewählt werden, dass sie nicht alle gleichzeitig, sondern in gewünschter Reihenfolge oder nur teilweise abgespalten werden.

Bei jedem der oben genannten Verfahren können die Ausgangsverbindungen auch als Salze verwendet werden, sofern die Reaktionsbedingungen dies zulassen.

Verfahrensgemäß erhältliche Verbindungen der Formel I können in üblicher Weise in andere Verbindungen der Formel I überführt werden.

So kann man in einer verfahrensgemäß erhältlichen Verbindung der Formel I Hydroxymethyl X reduktiv, beispielsweise durch katalytische Hydrierung in Gegenwart von Palladium auf Kohle, zu Methylen reduzieren.

Ferner kann man in einer verfahrensgemäß erhältlichen Verbindung der Formel I eine in freier oder in reaktionsfähiger Form vorliegende Carboxygruppe verestern oder amidieren bzw. eine veresterte oder amidierte Carboxygruppe in eine freie Carboxygruppe überführen.

Zur Veresterung oder Amidierung einer Carboxygruppe in einer Verbindung der Formel I kann man, wenn erwünscht, die freie Säure verwenden oder die freie Säure in eines der oben genannten reaktionsfähigen Derivate überführen und mit einem Alkohol, Ammoniak, einem primären oder einem sekundären Amin umsetzen, oder man kann zur Veresterung die freie Säure oder ein reaktionsfähiges Salz, z.B. das Cäsiumsalz, mit einem reaktionsfähigen Derivat eines Alkohols umsetzen. Beispielsweise kann man das Cäsiumsalz einer Carbonsäure mit einem dem Alkohol entsprechenden Halogenid oder Sulfonsäureester umsetzen. Die Veresterung

der Carboxygruppe kann auch mit anderen üblichen Alkylierungsmitteln erfolgen, z.B. mit Diazomethan, Meerweinsalzen oder 1-substituierten 3-Aryltriazenen.

Zur Überführung einer veresterten oder amidierten Carboxygruppe in die freie Carboxygruppe kann eine der oben bei der Abspaltung der Carboxyschutzgruppen beschriebenen Methoden oder gewünschtenfalls eine alkalische Verseifung nach den im Organikum, 17. Auflage, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin 1988, genannten Reaktionsbedingungen angewendet werden.

In einer verfahrensgemäß erhältlichen Verbindung der Formel I kann man eine veresterte Carboxygruppe durch Aminolyse mit Ammoniak oder einem primären oder sekundären Amin, gegebenenfalls in Gegenwart eines geeigneten Kondensationsmittels oder Katalysators, in eine gegebenenfalls substituierte Carboxamidgruppe überführen. Die Aminolyse kann nach den im Organikum, 15. Auflage, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin (Ost) 1976, für derartige Umsetzungen genannten Reaktionsbedingungen erfolgen.

In einer verfahrensgemäß erhältlichen Verbindung der Formel I kann man eine vorhandene freie Aminogruppe acylieren oder alkylieren, beispielsweise zur Einführung eines Restes R₆ ausser Wasserstoff. Die Acylierung und die Alkylierung können erfolgen nach einer der für Schutzgruppen genannten Methoden oder nach einem der im Organikum, 17. Auflage, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin (Ost) 1988, genannten Verfahren.

Weiterhin kann man in einer verfahrensgemäß er hältlichen Verbindung der Formel I eine vorhandene freie Hydroxygruppe, beispielsweise als Bestandteil des Restes R₈, acylieren. Die Acylierung kann erfolgen mit acylierenden Reagentien nach einer der für Schutzgruppen genannten Methoden oder nach einem der im Organikum, 17. Auflage, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin (Ost) 1988, genannten Verfahren.

20

40

In einer verfahrensgemäß erhältlichen Verbindung der Formel I kann man weiterhin aus einem Sulfid das entsprechende Sulfoxid oder Sulfon herstellen, d.h. eine Thiogruppe zur Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe bzw. ein Sulfinylgruppe zu Sulfonyl, ebenso Thiomorpholino zu S-Oxy- oder S,S-Dioxythiomorpholino oxidieren.

Die Oxidation zum Sulfon kann mit den meisten der üblichen Oxidationsmittel durchgeführt werden. Besonders bevorzugt verwendet man solche Oxidationsmittel, die die Thiogruppe oder den Sulfidschwefel selektiv in Gegenwart anderer funktioneller Gruppen der jeweiligen Verbindung der Formel I, z.B. von Amino oder Hydroxygruppen, oxidieren, beispielsweise aromatische oder aliphatische Peroxycarbonsäuren, z.B. Peroxybenzoesäure, Monoperphthalsäure, m-Chlorperbenzoesäure, Peressigsäure, Perameisensäure oder Trifluorperessigsäure. Die Oxidation mit Peroxycarbonsäuren erfolgt in den üblichen dafür geeigneten Lösungsmitteln, beispielsweise Chlorkohlenwasserstoffen, z.B. Methylenchlorid oder Chloroform, Ethern, wie Diethylether, Estern, wie Essigester oder dergleichen, bei Temperaturen zwischen -78° C und Raumtemperatur, z.B. zwischen -20° C und +10° C, bevorzugt um 0° C. Die Peroxycarbonsäure kann auch in situ gebildet werden, z.B. mit Wasserstoffperoxid in Essigsäure oder Ameisensäure, die gegebenenfalls Essigsäureanhydrid enthält, z.B. mit 30 % oder 90 % Wasserstoffperoxid in Essigsäure/Essigsäureanhydrid. Geeignet sind auch andere Peroxoverbindungen, beispielsweise Kaliumperoxomonosulfat in Niederalkanol/Wasser-Mischungen, z.B. Methanol/Wasser oder Ethanol/Wasser, oder in wässriger Essigsäure bei Temperaturen zwischen -70° C und +30° C, z.B. zwischen -20° C und Raumtemperatur, ferner Natriummetaperjodat in Methanol oder Methanol/Wasser-Gemischen bei Temperaturen zwischen 0° C und 50° C, z.B. um Raumtemperatur. Bei Einsatz stöchiometrischer Mengen der genannten Oxidationsmittel können auch die entsprechenden Sulfoxide erhalten werden.

Gewünschtenfalls kann durch Reduktion einer Sulfonylgruppe oder eines Sulfonrestes in einer erhältlichen Verbindung der Formel I die entsprechende Thioverbindung oder das entsprechende Sulfid erhalten werden, beispielsweise mit Diisobutylaluminiumhydrid in Ether oder Tetrahydrofuran.

In Verbindungen der Formel I kann man ferner Hydroxy R₁, R₂, R₃ und/oder R₄ durch eine der unter den Formel I genannten veretherten Hydroxygruppen ersetzen, indem man die entsprechende Verbindung der Formel I, worin R₁, R₂, R₃ und/oder R₄ Hydroxy ist, in üblicher Weise, beispielsweise in Gegenwart eines basischen Kondensationsmittels, mit einer Verbindung der Formeln R'₁-Y, R'₂-Y, R'₃-Y und/oder R'₄-Y umsetzt, worin R'₁ Niederalkyl oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet, R'₂ Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkyl, Oxoniederalkyl, Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkyl, Niederalkyl, Niederalkyl, Niederalkyl, Niederalkyl, Niederalkyl, Niederalkyl, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl, Niederalkylthio(hydroxy)niederalkyl, Arylniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, pegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, Arylniederalkyl, Niederalkyl bedeutet, R'₃ Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, Arylniederalkyl, halogeniertes Niederalkyl, Cyanoniederalkyl oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet, und R'₄ Niederalkyl steht, und Y reaktionsfähiges verestertes Hydroxy, insbesondere mit einer Mineralsäure, mit Schwefelsäure oder mit einer organischen Sulfonsäure verestertes Hydroxy, wie Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom oder

Jod, Gruppen der Formel O-SO_Z-O-R'_A, oder Niederalkan- oder gegebenenfalls substituiertes Benzolsulfonyloxy, insbesondere Methan-, Ethan-, Benzol-, p-Toluol- oder p-Brombenzolsulfonyloxy, bedeutet. Die Umsetzung erfolgt, wie erwähnt, vorzugsweise in Gegenwart eines basischen Kondensationsmittels, wie einem Alkalimetallcarbonat, beispielsweise von Kaliumcarbonat, in einem inerten Lösungsmittel, wie einem Niederalkanol, wie Methanol, Ethanol, Butanol, Tertiärbutanol oder insbesondere Amylalkohol, vorteilhaft bei erhöhter Temperatur, beispielsweise im Temperaturbereich von etwa 40° bis 140°C, erforderlichenfalls unter, beispielsweise azeotroper, Abdestillation des gebildeten Reaktionswassers.

Ferner kann man verfahrensgemäß erhältliche Salze von Verbindungen der Formel I in an sich bekannter Weise in die freien Verbindungen umwandeln, z.B. durch Behandeln mit einer Base, wie einem Alkalimetall-hydroxid, einem Metallcarbonat oder Metallhydrogencarbonat, oder Ammoniak, oder einer anderen eingangs genannten salzbildenden Base bzw. mit einer Säure, wie einer Mineralsäure, z.B. mit Chlorwasserstoff, oder einer anderen eingangs genannten salzbildenden Säure.

10

20

30

45

50

55

Erhaltene Salze können in an sich bekannter Weise in andere Salze überführt werden, Säureadditionssalze z.B. durch Behandeln mit einem geeigneten Metallsalz, wie einem Natrium-, Barium- oder Silbersalz, einer anderen Säure in einem geeigneten Lösungsmittel, in welchem ein sich bildendes anorganisches Salz unlöslich ist und damit aus dem Reaktionsgleichgewicht ausscheidet, und Basesalze durch Freisetzung der freien Säure und erneute Versalzung.

Die Verbindungen der Formel I, einschliesslich ihrer Salze, können auch in Form von Hydraten erhalten werden oder das zur Kristallisation verwendete Lösungsmittel einschliessen.

Infolge der engen Beziehung zwischen den neuen Verbindungen in freier Form und in Form ihrer Salze sind vorstehend und nachfolgend unter den freien Verbindungen und ihren Salzen sinn- und zweckgemäß gegebenenfalls auch die entsprechenden Salze bzw. freien Verbindungen zu verstehen.

Stereoisomerengemische, also Gemische von Diastereomeren und/oder Enantiomeren, wie beispielsweise racemische Gemische, können in an sich bekannter Weise durch geeignete Trennverfahren in die entsprechenden Isomeren aufgetrennt werden. So können Diastereomerengemische durch fraktionierte Kristallisation, Chromatographie, Lösungsmittelverteilung etc. in die einzelnen Diastereomeren aufgetrennt werden. Racemate können nach Überführung der optischen Antipoden in Diastereomere, beispielsweise durch Umsetzung mit optisch aktiven Verbindungen, z.B. optisch aktiven Säuren oder Basen, durch Chromatographie an mit optisch aktiven Verbindungen belegten Säulenmaterialien oder durch enzymatische Methoden, z.B. durch selektive Umsetzung nur eines der beiden Enantiomeren, voneinander getrennt werden. Diese Trennung kann sowohl auf der Stufe eines der Ausgangsprodukte als auch bei den Verbindungen der Formel I selbst erfolgen.

An einzelnen Chiralitätszentren in einer Verbindung der Formel I kann die Konfiguration gezielt umgekehrt werden. Beispielsweise kann man die Konfiguration asymmetrischer Kohlenstoffatome, welche nukleophile Substituenten, wie Amino oder Hydroxy, tragen, durch nukleophile Substitution zweiter Ordnung, gegebenenfalls nach Überführung des gebundenen nukleophilen Substituenten in eine geeignete nucleofuge Abgangsgruppe und Reaktion mit einem den ursprünglichen Substituenten einführenden Reagenz, umkehren, oder man kann die Konfiguration an Kohlenstoffatomen mit Hydroxygruppen durch Oxidation und Reduktion, analog dem Verfahren in der Europäischen Patentanmeldung EP-A-0 236 734, umkehren.

Vorteilhaft ist auch die reaktionsfähig funktionelle Abwandlung der Hydroxygruppe und anschliessender Ersatz derselben durch Hydroxy unter Konfigurationsumkehr. Dazu werden die in Formel I eingezeichnete Amino- und Hydroxygruppe durch eine bivalente Gruppe, insbesondere Carbonyl überbrückt, wobei man eine Verbindung der Formel XXVI

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R_7 & H \\
 & N & R_8 \\
 & R_3 & R_4 & R_5
\end{array}$$
(XXVI)

erhält, die bei Behandlung mit Thionylchlorid unter Konfigurationsumkehr wieder gespalten werden kann. Die Erfindung betrifft auch diejenigen Ausführungsformen des Verfahrens, bei denen man von einer auf irgend einer Stufe als Zwischenprodukt erhältlichen Verbindung ausgeht und die fehlenden Schritte durchführt oder das Verfahren auf irgendeiner Stufe abbricht oder einen Ausgangsstoff unter den Reaktionsbedingungen bildet oder in Form eines reaktionsfähigen Derivates oder Salzes verwendet oder eine nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältliche Verbindung unter den Verfahrensbedingungen erzeugt und in situ weiterverarbeitet. Dabei geht man vorzugsweise von solchen Ausgangsstoffen aus, die zu den oben als sehr bevorzugt oder ganz besonders bevorzugt beschriebenen Verbindungen führen.

Die neuen Ausgangsstoffe, die speziell für die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen entwickelt wurden, insbesondere die zu den eingangs als bevorzugt gekennzeichneten Verbindungen der Formel I führende Ausgangsstoffauswahl, die Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Zwischenprodukte bilden ebenfalls einen Gegenstand der Erfindung.

Dies betrifft Verbindungen der Formel II, die sich, wie erwähnt, als Zwischenprodukte zur Herstellung von Verbindungen der Formel I eignen.

Die Erfindung betrifft dementsprechend auch Verbindungen der Formel II

$$R_3$$
 R_4 (II),

worin

10

25

40

50

R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet,

R₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkoxy, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkoxy, Oxoniederalkoxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkyl, Niederalkoxy, Ryanoniederalkoxy, Gyanoniederalkoxy, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet,

R₃ gegebenenfalls halogeniertes Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkanoyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls halogeniertes Niederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkanoyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen substituiertes Aminoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R₄ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt,

 R_4 gemeinsam mit R_3 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy steht, X Methylen oder Hydroxymethylen ist,

- R₅ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,
- R7 Niederalkyl oder Arylniederalkyl bedeutet,
- X₁ eine Aminoschutzgruppe bedeutet,
- X₂ Wasserstoff oder gemeinsam mit X₃ eine bivalente Schutzgruppe darstellt,
- 5 X₃ Wasserstoff, eine Hydroxyschutzgruppe oder gemeinsam mit X₂ eine bivalente Schutzgruppe darstellt bzw. gemeinsam mit X₄ für eine direkte Bindung steht und
 - X_4 gegebenenfalls raktionsfähig verethertes oder verestertes Hydroxy, oder gemeinsam mit X_3 eine direkte Bindung darstellt,
 - und ihre Salze, Verfahren zur Herstellung derselben und ihre Verwendung als Zwischenprodukte für die Herstellung von Arzneimittelwirkstoffen, insbesondere der Formel I.

In den erfindungsgemäß bereitgestellten Verbindungen der Formel II haben die Variablen R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , X, R_5 und R_7 vorzugsweise die unter der Formel I, die Variablen X_1 , X_2 , X_3 und X_4 vorzugsweise die unter der Formel II angegebene Bedeutungen.

Die Erfindung betrifft in erster Linie Verbindungen der Formel II, worin

- R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy bedeutet.
- R₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, Niederalkanoyloxyniederalkyl, Hydroxyniederalkoxy, Halogen(hydroxy)niederalkoxy, Niederalkansulfonyl(hydroxy)niederalkoxy, Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Diniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkoxy, Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkyl, Niederalkoxy, Niederalkoxy,
- R₃ Niederalkyl, Polyhalogenniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, Niederalkylthioniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, gegebenenfalls partiell hydriertes oder N-oxidierte Pyridylniederalkyl, Thiazolylthioniederalkyl bzw. Thiazolinylthioniederalkyl, Imidazolylthioniederalkyl, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylthioniederalkyl, Pyrimidinylthioniederalkyl, Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl, Niederalkansulfonylaminoniederalkyl, Niederalkansulfonylaminoniederalkyl, Pyrrolidinoniederalkyl, Piperidinoniederalkyl, Piperazino-, N'-Niederalkylpiperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinonideralkyl, Morpholinoniederalkyl, Thiomorpholino-, S-Oxothiomorpholino- oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carbamoylniederalkyl, N-Mono- oder N,N-Diniederal-
- kylcarbamoylniederalkył, Cycloalkył, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenyl oder Naphthyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenylniederalkoxy
- oder Naphthylniederalkoxy, Niederalkoxy, Polyhalogenniederalkoxy, Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkoxy, Ransulfonylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, wie Thiazolylthioniederalkoxy bzw. Thiazolinylthioniederalkoxy, Imidazolylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidierte Pyridylthioniederalkoxy, Pyrimidinylthioniederalkoxy,
- Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkoxy, Diniederalkylaminoniederalkoxy, Niederalkanoylaminoniederalkoxy, Niederalkanoylaminoniederalkoxy, Polyhalogenniederalkanoylaminoniederalkoxy, Pyrrolidinoniederalkoxy, Piperazinoniederalkoxy, Piperazinoniederalkoxy, N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkoxy, Morpholinoniederalkoxy, Thiomorpholinon, S-Oxothiomorpholinoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxycarbonylniederalkoxy,
- Carbamoylniederalkoxy oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R₄ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt,
 - R_4 gemeinsam mit R_3 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy steht,

X Methylen oder Hydroxymethylen ist,

R5 für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht.

R₇ Niederalkyl oder unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Halogen, Nitro und/oder Amino substituiertes Phenylniederalkyl bedeutet, darstellt,

X₁ Niederalkoxycarbonyl, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Nitro und/oder Halogen substituiertes α:-Phenyl- oder α,α-Diphenylniederalkoxycarbonyl, oder 2-Halogenniederalkoxycarbonyl bedeutet, X₂ Wasserstoff oder gemeinsam mit X₃ Carbonyl oder Niederalkyliden darstellt,

 X_3 Wasserstoff, Triniederalkylsilyl oder gemeinsam mit X_2 Carbonyl oder Niederalkyliden darstellt bzw. gemeinsam mit X_4 für eine direkte Bindung steht und

10 X₄ Niederalkoxy, Phenylniederalkoxy oder Hydroxy ist oder gemeinsam mit X₃ eine direkte Bindung darstellt, und ihre Salze.

Die Erfindung betrifft vor allem Verbindungen der Formel II, worin

R₁ Wasserstoff bedeutet,

 R_2 Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxyniederalkyl, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Halogen, Nitro und/oder Amino substituiertes Phenylniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy, Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkansulfonylniederalkoxy, Niederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxy agegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxy, Carboxyniederalkoxy oder Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy darstellt, R_3 Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, oder Polyhalogenniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R_4 Niederalkylendioxy darstellt, X Methylen oder Hydroxymethylen ist, R_5 für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht, R_7 Niederalkyl bedeutet, X1 Niederalkoxycarbonyl oder gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Nitro und/oder Halogen substituiertes α -Phenylniederalkoxycarbonyl bedeutet,

X₂ Wasserstoff oder gemeinsam mit X₃ Niederalkyliden darstellt,

X₃ Wasserstoff oder gemeinsam mit X₂ Niederkyliden darstellt bzw. gemeinsam mit X₄ für eine direkte Bindung steht und

X₄ Hydroxy oder gemeinsam mit X₃ eine direkte Bindung darstellt, und ihre Salze.

Besonderer Gegenstand der Erfindung sind diejenigen Verbindungen der Formel II, worin mindestens ein, beispielsweise ein, zwei, oder vorzugsweise alle asymmetrischen C-Atome der Hauptkette die in der Formel IId

$$R_1$$
 X_1
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_5
 X_5

45 gezeigte Stereotaxie aufweist, wobei die Variablen jeweils die vorstehend angegebenen Bedeutungen haben, und ihre Salze.

Die Erfindung betrifft in allererster Linie Verbindungen der Formel IId, worin R₁ und R₄ Wasserstoff bedeuten,

 R_2 für C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkoxy, wie 3-Methoxypropyloxy, oder C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, wie 3-Methoxybutyl, steht,

 R_3 C_1 - C_4 -Alkyl, wie Isopropyl oder Tertiärbutyl, oder C_1 - C_4 -Alkoxy, wie Methoxy, darstellt, X Methylen ist,

R₅ und R₇ verzweigtes C₁-C₄-Alkyl, wie Isopropyl, darstellt und

X₁ C₁-C₇-Alkoxy-carbonyl, wie Tertärbutyloxycarbonyl, darstellt,

5 und ihre Salze.

30

35

40

Die Erfindung betrifft namentlich die in den Beispielen genannten Verbindungen der Formeln II und IId und ihre Salze.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel II ist dadurch gekenn-

zeichnet, dass man

d) zur Herstellung von Verbindungen der Formel IIc in einer Verbindung der Formel XVI

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_5
 R_5
 R_7
 R_7

worin

5

10

15

20

25

30

R eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet,

die Azidogruppe zu Amino reduziert und gewünschtenfalls aus der Gruppe -OR Hydroxy freisetzt oder die Gruppe -OR reduktiv durch Wasserstoff ersetzt, und die Schutzgruppe X₁ einführt und

e) zur Herstellung von Verbindungen der Formel IIa eine Verbindung der Formel IIc in üblicher Weise hydrolysiert, die Hydroxyschutzgruppe X₃ einführt und die terminale Carboxygruppe gewünschtenfalls reaktiv abwandelt oder

f) zur Herstellung von Verbindungen der Formel IIb in einer Verbindung der Formel XIX

35

40

45

50

die terminale Hydroxygruppe reduktiv freisetzt und die terminale Hydroxymethylgruppe in üblicher Weise, beispielsweise wie unter der Verfahrensvariante a) angegeben, zunächst in Formyl überführt und die gebildete Formylgruppe in üblicher Weise zur Säure oxidiert bzw. die terminale Hydroxygruppe direkt zur Säure oxidiert und gewünschtenfalls die Carboxyfunktion reaktiv abwandelt, erforderlichenfalls gegebenenfalls vorhandene Schutzgruppen abspaltet und gewünschtenfalls die verfahrensgemäß erhältliche Verbindung in ein Salz oder ein verfahrensgemäß erhältliches Salz in die freie Verbindung oder in ein anderes Salz überführt und/oder gegebenenfalls erhältliche Isomerengemische auftrennt.

Die Herstellung von Ausgangsstoffen der Formeln XVI und XIX erfolgt beispielsweise wie unter der Verfahrensvariante a) angegeben.

Verfahrensgemäß erhältliche Verbindungen der Formel II können in üblicher Weise in andere Verbindungen der Formel II überführt werden.

So kann man in einer verfahrensgemäß erhältlichen Verbindung der Formel II Hydroxymethyl X reduktiv, beispielsweise durch katalytische Hydrierung in Gegenwart von Palladium auf Kohle, zu Methylen reduzieren.

Ferner kann man in einer verfahrensgemäß erhältlichen Verbindung der Formel II eine in freier oder in reaktionsfähiger Form vorliegende Carboxygruppe verestern oder amidieren bzw. eine veresterte oder amidierte Carboxygruppe in eine freie Carboxygruppe überführen.

Zur Veresterung oder Amidierung einer Carboxygruppe in einer Verbindung der Formel II kann man, wenn erwünscht, die freie Säure verwenden oder die freie Säure in eines der oben genannten reaktionsfähigen Derivate überführen und mit einem Alkohol, Ammoniak, einem primären oder einem sekundären Amin umsetzen, oder man kann zur Veresterung die freie Säure oder ein reaktionsfähiges Salz, z.B. das Cäsiumsalz, mit einem reaktionsfähigen Derivat eines Alkohols umsetzen. Beispielsweise kann man das Cäsiumsalz einer Carbonsäure mit einem dem Alkohol entsprechenden Halogenid oder Sulfonsäureester umsetzen. Die Veresterung

der Carboxygruppe kann auch mit anderen üblichen Alkylierungsmitteln erfolgen, z.B. mit Diazomethan, Meerweinsalzen oder 1-substituierten 3-Aryltriazenen.

Zur Überführung einer veresterten oder amidierten Carboxygruppe in die freie Carboxygruppe kann eine der oben bei der Abspaltung der Carboxyschutzgruppen beschriebenen Methoden oder gewünschtenfalls eine alkalische Verseifung nach den im Organikum, 17. Auflage, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin 1988, genannten Reaktionsbedingungen angewendet werden.

In Verbindungen der Formel II kann man ferner Hydroxy R₁, R₂, R₃ und/oder R₄ durch eine der unter den Formel II genannten veretherten Hydroxygruppen ersetzen, indem man die entsprechende Verbindung der Formel II, worin R1, R2, R3 und/oder R4 Hydroxy ist, in üblicher Weise, beispielsweise in Gegenwart eines basischen Kondensationsmittels, mit einer Verbindung der Formeln R'1-Y, R'2-Y, R'3-Y und/oder R'4-Y umsetzt, worin R'₁ Niederalkyl oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet, R'₂ Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkyl, Oxoniederalkyl, Niederalkyl, Niederalkenyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkenyl, Niederalkenyl oxyniederalkyl, Niederalkanoylniederalkyl, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl, Niederalkylthio(hydroxy)niederalkyl, Arylniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkyl, Cyanoniederalkyl oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet, R'3 Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, Arylniederalkyl, halogeniertes Niederalkyl, Cyanoniederalkyl oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet, und R'₄ Niederalkyl steht, und Y reaktionsfähiges verestertes Hydroxy, insbesondere mit einer Mineralsäure, mit Schwefelsäure oder mit einer organischen Sulfonsäure verestertes Hydroxy, wie Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom oder Jod, Gruppen der Formel O-SO_Z-O-R'A, oder Niederalkan- oder gegebenenfalls substituiertes Benzolsulfonyloxy, insbesondere Methan-, Ethan-, Benzol-, p-Toluol- oder p-Brombenzolsulfonyloxy, bedeutet. Die Umsetzung erfolgt, wie erwähnt, vorzugsweise in Gegenwart eines basischen Kondensationsmittels, wie einem Alkalimetallcarbonat, beispielsweise von Kaliumcarbonat, in einem inerten Lösungsmittel, wie einem Niederalkanol, wie Methanol, Ethanol, Butanol, Tertiärbutanol oder insbesondere Amylalkohol, vorteilhaft bei erhöhter Temperatur, beispielsweise im Temperaturbereich von etwa 40° bis 140°C, erforderlichenfalls unter, beispielsweise azeotroper, Abdestillation des gebildeten Reaktionswassers.

Ferner kann man verfahrensgemäß erhältliche Salze von Verbindungen der Formel II in an sich bekannter Weise in die freien Verbindungen umwandeln, z.B. durch Behandeln mit einer Base, wie einem Alkalimetall-hydroxid, einem Metallcarbonat oder -hydrogencarbonat, oder Ammoniak, oder einer anderen eingangs genannten salzbildenden Base bzw. mit einer Säure, wie einer Mineralsäure, z.B. mit Chlorwasserstoff, oder einer anderen eingangs genannten salzbildenden Säure.

Erhaltene Salze können in an sich bekannter Weise in andere Salze überführt werden, Säureadditionssalze z.B. durch Behandeln mit einem geeigneten Metallsalz, wie einem Natrium-, Barium- oder Silbersalz,
einer anderen Säure in einem geeigneten Lösungsmittel, in welchem ein sich bildendes anorganisches Salz
unlöslich ist und damit aus dem Reaktionsgleichgewicht ausscheidet, und Basesalze durch Freisetzung der
freien Säure und erneute Versalzung.

Die Verbindungen der Formel II, einschliesslich ihrer Salze, können auch in Form von Hydraten erhalten werden oder das zur Kristallisation verwendete Lösungsmittel einschliessen.

Infolge der engen Beziehung zwischen den neuen Verbindungen in freier Form und in Form ihrer Salze sind vorstehend und nachfolgend unter den freien Verbindungen und ihren Salzen sinn- und zweckgemäß gegebenenfalls auch die entsprechenden Salze bzw. freien Verbindungen zu verstehen.

Die Erfindung betrifft ferner pharmazeutische Präparate enthaltende Verbindungen der Formel I.

Die pharmakologisch verwendbaren Verbindungen der vorliegenden Erfindung können z.B. zur Herstellung von pharmazeutischen Präparaten verwendet werden, welche eine wirksame Menge des Wirkstoffes zusammen oder im Gemisch mit einer signifikanten Menge von anorganischen oder organischen, festen oder flüssigen, pharmazeutisch verwendbaren Trägerstoffen enthalten.

Bei den erfindungsgemäßen pharmazeutischen Präparaten handelt es sich um solche zur enteralen, wie nasalen, rektalen oder oralen, oder parenteralen, wie intramuskulären oder intravenösen, Verabreichung an Warmblüter (Menschen und Tiere), welche eine effektive Dosis des pharmakologischen Wirkstoffs allein oder zusammen mit einer signifikanten Menge eines pharmazeutisch anwendbaren Trägermaterials enthalten. Die Dosierung des Wirkstoffs hängt von der Warmblüter-Spezies, dem Körpergewicht, dem Alter und dem individuellen Zustand, individuellen pharmakokinetischen Gegebenheiten, der zu behandelnden Krankheit sowie der Applikationsweise ab.

Die pharmazeutischen Präparate enthalten von etwa 1 % bis etwa 95 %, vorzugsweise von etwa 20 % bis etwa 90 % des Wirkstoffes. Erfindungsgemäße pharmazeutische Präparate können z.B. in Dosiseinheitsform, wie Ampullen, Vials, Suppositorien, Dragées, Tabletten oder Kapseln, vorliegen.

Die pharmazeutischen Präparate der vorliegenden Erfindung werden in an sich bekannter Weise, z.B. mittels konventioneller Lösungs-, Lyophilisierungs-, Misch-, Granulier- oder Dragierverfahren, hergestellt.

Vorzugsweise verwendet man Lösungen des Wirkstoffes, daneben auch Suspensionen, und zwar insbesondere isotonische wässrige Lösungen oder Suspensionen, wobei diese z.B. bei lyophilisierten Präparaten, welche die Wirksubstanz allein oder zusammen mit einem Trägermaterial, z.B. Mannit, enthalten, vor Gebrauch hergestellt werden können. Die pharmazeutischen Präparate können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe, z.B. Konservier-, Stabilisier-, Netz- und/oder Emulgiermittel, Löslichkeitsvermittler, Salze zur Regulierung des osmotischen Druckes und/oder Puffer enthalten und werden in an sich bekannter Weise, z.B. mittels konventioneller Lösungs- oder Lyophilisierungsverfahren, hergestellt. Die genannten Lösungen oder Suspensionen können viskositätser höhende Stoffe, wie Natriumcarboxymethylcellulose, Carboxymethylcellulose, Dextran, Polyvinylpyrrolidon oder Gelatine, enthalten.

Suspensionen in Öl enthalten als ölige Komponente die für Injektionszwecke üblichen vegetabilen, synthetischen oder halbsynthetischen Öle. Als solche sind insbesondere flüssige Fettsäureester zu nennen, die als Säurekomponente eine langkettige Fettsäure mit 8-22, insbesondere 12-22, Kohlenstoffatomen, wie z.B. Laurinsäure, Tridecylsäure, Myristinsäure, Pentadecylsäure, Palmitinsäure, Margarinsäure, Stearinsäure, Arachidinsäure, Behensäure oder entsprechende ungesättigte Säuren, wie z.B. Ölsäure, Elaidinsäure, Erucasäure, Brasidinsäure oder Linolsäure, enthalten, gegebenenfalls unter Zusatz von Antioxidantien, wie z.B. Vitamin E, β-Carotin oder 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxytoluol. Die Alkoholkomponente dieser Fettsäureester hat maximal 6 Kohlenstoffatome und ist ein ein- oder mehrwertiger, z.B. ein-, zwei- oder dreiwertiger Alkohol, z.B. Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol oder Pentanol oder deren Isomere, vor allem aber Glycol und Glycerin. Als Fettsäureester sind daher beispielsweise zu nennen: Ethyloleat, Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat, "Labrafil M 2375" (Polyoxyethylenglycerintrioleat der Firma Gattefossé, Paris), "Myglyol 812" (Triglycerid gesättigter Fettsäuren der Kettenlänge C₈ bis C₁₂ der Firma Chemische Werke Witten/Ruhr, Deutschland), besonders aber vegetabile Öle wie Baumwollsaatöl, Mandelöl, Olivenöl, Ricinusöl, Sesamöl, Sojabohnenöl und vor allem Erdnussöl.

Die Herstellung der Injektionspräparate erfolgt in üblicher Weise unter sterilen Bedingungen, ebenso das Abfüllen in Ampullen oder Vialen sowie das Verschliessen der Behälter.

Pharmazeutische Präparate zur oralen Anwendung können erhalten werden, indem man den Wirkstoff mit festen Trägerstoffen kombiniert, ein erhaltenes Gemisch gegebenenfalls granuliert und das Gemisch, wenn erwünscht oder notwendig, nach Zugabe von geeigneten Hilfsstoffen, zu Tabletten, Dragée-Kernen oder Kapseln verarbeitet. Dabei kann man sie auch in Kunststoffträger einbauen, die die Wirkstoffe dosiert abgeben oder diffundieren lassen.

Geeignete Trägerstoffe sind insbesondere Füllstoffe, wie Zucker, z.B. Lactose, Saccharose, Mannit oder Sorbit, Cellulosepräparate, und/oder Calciumphosphate, z.B. Tricalciumphosphat oder Calciumhydrogenphosphat, ferner Bindemittel, wie Stärkekleister unter Verwendung z.B. von Mais-, Weizen-, Reis- oder Kartoffelstärke, Gelatine, Traganth, Methylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose, Natriumcarboxymethylcellulose und/oder Polyvinylpyrrolidon, und/oder, wenn erwünscht, Sprengmittel, wie die oben genannten Stärken, ferner Carboxymethylstärke, quervernetztes Polyvinylpyrrolidon, Agar, Alginsäure oder ein Salz davon, wie Natriumalginat. Hilfsmittel sind in erster Linie Fliessregulier- und Schmiermittel, z.B. Kieselsäure, Talk, Stearinsäure oder Salze davon, wie Magnesium- oder Calciumstearat, und/oder Polyethylenglycol. Dragée-Kerne werden mit geeigneten, gegebenenfalls magensaftresistenten Überzügen versehen, wobei man u.a. konzen-Zuckerlösungen, welche gegebenenfalls arabischen Gummi, Talk, Polyvinylpyrrolidon, Polyethylenglycol und/oder Titandioxid enthalten, Lacklösungen in geeigneten organischen Lösungsmitteln oder, zur Herstellung von magensaftresistenten Überzügen, Lösungen von geeigneten Cellulosepräparaten, wie Ethylcellulosephthalat oder Hydroxypropylmethylcellulosephthalat, verwendet. Kapseln sind Steckkapseln aus Gelatine sowie weiche, geschlossene Kapseln aus Gelatine und einem Weichmacher, wie Glycerin oder Sorbit. Die Steckkapseln können den Wirkstoff in Form eines Granulats, z.B. mit Füllstoffen, wie Lactose, Bindemitteln, wie Stärken, und/oder Gleitmitteln, wie Talk oder Magnesiumstearat, und gegebenenfalls mit Stabilisatoren, enthalten. In weichen Kapseln ist der Wirkstoff vorzugsweise in geeigneten öligen Hilfsstoffen, wie fetten Ölen, Paraffinöl oder flüssigen Polyethylenglykolen, gelöst oder suspendiert, wobei ebenfalls Stabilisatoren und/oder antibakterielle Mittel zugefügt sein können. Den Tabletten oder Dragée-Überzügen und den Kapselhüllen können Farbstoffe oder Pigmente, z.B. zur Identifizierung oder zur Kennzeichnung verschiedener Wirkstoffdosen, beigefügt werden.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung von Verbindungen der Formel I zur Behandlung von auf Reninhemmung ansprechenden Erkrankungen, wie der eingangs genannten, insbesondere von Bluthochdruck und/oder Glaukom.

Die am Warmblüter, z.B. Menschen, von beispielsweise etwa 70 kg Körpergewicht, zu verabreichenden Dosismengen, insbesondere die zur Hemmung des Enzyms Renin, zur Blutdrucksenkung und/oder zur Bes-

serung der Glaukomsymptomatik wirksamen Dosen, liegen zwischen etwa 3 mg und etwa 3 g, vorzugsweise zwischen etwa 10 mg und etwa 1 g, z.B. bei ungefähr 20 bis 200 mg pro Person und Tag, verteilt auf vorzugsweise 1 bis 4 Einzeldosen, die z.B. gleich gross sein können. Üblicherweise erhalten Kinder etwa die halbe Dosis von Erwachsenen. Die individuell notwendige Dosierung kann z.B. durch Messung der Serumkonzentration des Wirkstoffes überwacht und optimal eingestellt werden.

Die nachfolgen Beispiele dienen zur Illustration der Erfindung; Temperaturen sind in Celsiusgraden, Drucke in mbar angegeben.

HPLC - Säulendimension: 250 x 4.6 mm
HPLC - Säulenpackungen: Nucleosil® 5C₁₈

to HPLC - Eluenten:

A) Wasser + 0.1 Vol.-% Trifluoressigsäure B) Aceonitril + 0.1 Vol.-% Trifluoressigsäure

HPLC - Gradient 0: 20-100 % B in 20 Minuten + 8 Minuten 100%

В

20

25

15 HPLC - Gradient I: Linear in 60 Minuten

von 30 Vol.-% B + 70 Vol.-% A bis 90 Vol.-% B + 10 Vol.-% A

Die Abkürzung "R-(A)" bedeutet beispielsweise, dass der R-Wert im Lösungsmittelsystem A ermittelt wurde. Das Mengenverhältnis von Lösungsmitteln zueinander ist stets in Volumenanteilen angegeben.

Für die Bezeichnung der Fliessmittel-Systeme werden bei der Flash-Chromatographie und der Mitteldruckchromatographie die gleichen Abkürzungen verwendet.

Massenspektroskopische Messwerte werden entweder durch konventionelle MS oder nach der "Fast-Atom-Bombardment" (FAB-MS)-Methode erhalten. Die Massenangaben beziehen sich im ersten Fall auf das unprotonierte Molekūlion (M)⁺ oder das protonierte Molekūlion (M+H)⁺.

Die verwendeten Kurzbezeichnungen und Abkürzungen haben die folgenden Bedeutungen:

C₁₈-Nucleosil® Handelsname für mit Octadecylresten belegtes "Reversed Phase"- Säulenmaterial für

HPLC (Nucleosil® 5C₁₈, Macherey & Nagel, BRD)

pFAB-MS "Fast-Atom-Bombardment Mass-Spectroscopy"

FC "Flash-Chromatographie"

HPLC Hochleistungs-Flüssigchromatographie

Hyflo® Handelsname für Filterhilfsmittel (Fluka, Buchs, Schweiz)

IR Infrarotspektroskopie

Kp beim in Torr angegebenen Druck

m! Milliliter

35 MS Massenspektroskopie

R_f Verhältnis von Laufstrecke einer Substanz zu Entfernung der Laufmittelfront vom Start-

punkt bei DC

Retentionszeit einer Substanz bei HPLC (in Minuten)

Smp. Schmelzpunkt (Temperatur).

40

55

Beispiel 1:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(p-tertiärbutylphenyl)-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

111 mg N-Tertiārbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(p-tertiārbutyl-phenyl)-octansāure(N-butyl)amid werden in 2 ml 4N Salzsāure in Dioxan bei 0°C gelöst und für 60 Minuten bei 20°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird unter vermindertem Druck eingedampft und der Rückstand wird mittels FC (50 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.20; R_f (I) = 36.6 und 37.5 Minuten; FAB-MS (M + H)⁺ = 419.

Die Ausgangsmaterialien werden wie folgt hergestellt:

a) N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-S(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(p-tertiārbutyl-phenyl)-octansāure(N-butyl)amid

150 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2-methylen-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(p-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid (Diastereomer I) werden in Gegenwart von 150 mg Pd/C 10% in 20 ml Tetrahydrofuran für 2 Stunden bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Der Rückstand wird mittels FC (50 g Kieselgel, Dichlormethan-Diethylether = 8:2) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Diethylet-

her= 8:2) = 0.18.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

b) N-Tertiärbutoxycarbonyl-2-methylen-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(p-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid

695 mg Methacrylsäurebutylamid werden in 30 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei -75°C mit 6.2 ml 1.6 M n-Butyllithium in Hexan versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 30 Minuten bei 0°C gerührt und anschliessend bei -75° mit 9.8 ml 1 M Chlortitantriisopropoxid in Hexan versetzt. Es wird 15 Minuten bei -75°C weitergerührt und danach bei der gleichen Temperatur die Lösung von 924 mg 2(S)-Tertiärbutoxycarbonyl-amino-4(S)-isopropyl-5-(p-tertiärbutyl-phenyl)-pentanal in 10 ml Tetrahydrofuran zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 15 m in bei -75°C und 70 Minuten bei 0°C weitergerührt und dann hintereinander mit 15 ml 10%iger wässriger Citronensäurelösung, Wasser und Diethylether versetzt. Das Produkt wird durch mehrmalige Extraktion mit Diethylether extrahiert. Das Diastereomerengemisch wird durch FC (700 g Kieselgel, Laufmittel (Dichlormethan-Diethylether = 9:1) getrennt. Man erhält die Titelverbindung: Diastereomer II: R_f (Dichlormethan-Diethylether = 9:1) = 0.14.

c)2(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-isopropyl-5-(p-tertiärbutyl-phenyl)-pentanal

Zu einer Lösung von 1 g 2(S)-tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-isopropyl-5-(p-tertiärbutyl-phenyl)-pentansäuremethylester in 20 ml Toluol wird bei -75°C 4.2 ml 1.2 M Diisobutylaluminiumhydrid-Lösung in Toluol langsam zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch 30 Minuten bei -70°C weitergerührt, dann mit 10 ml Methanol versetzt, auf ein Gemisch von Eis und 10 ml 1N Salzsäure gegossen und mit Essigsäureethylester extrahiert. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan) = 0.35.

d) 2(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-isopropyl-5-(p-tertiärbutyl-phenyl)-pentansäure-methylester

Zu einer Lösung von 2.6 g 2(S)-Amino-4(S)-isopropyl-5-(p-tertiärbutyl-phenyl)-pentansäure-methylester in 50 ml Dichlormethan werden bei 0°C 2 ml Ethyldiisopropylamin und anschliessend die Lösung von 2.4 g Di-tertiärbutyl-dicarbonat in 10 ml Dichlormethan zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann eingedampft. Durch FC (240 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan) erhält man die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan) = 0.50.

e) 2(S)-Amino-4(S)-isopropyl-5-(p-tertiärbutyl-phenyl)-pentansäuremethylester

Eine Lösung von 3.55 g 2(R)-isopropyl-5(S)-[2(S)isopropyl-3-(p-tertiärbutylphenyl)-propyl]-2.5-dihydro-3.6-dimethoxy-pyrazin in 36 ml Acetonitril wird unter Rühren bei Raumtemperatur mit 36 ml 1N Salzsäure versetzt und 3 Stunden weitergerührt. Danach wird die Reaktionslösung auf ein Gemisch von 45 ml gesättigter NaHCO₃-Lösung und Eis gegossen und die Suspension wird mit Dichlormethan extrahiert. Man reinigt die eingedampften Extrakte durch FC (700 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan-Methanol-NH₃= 200:10:1) und erhält die Titelverbindung: R₁ (Dichlormethan-Methanol/Ammoniak konz.= 200:10:1) = 0.70.

f) 2(R)-Isopropyl-5(S)-[2(S)-isopropyl-3-(p-tertiärbutyl-phenyl)-propyl]-2.5-dihydro-3.6-dimethoxypyrazin Zu einer Lösung von 2.6 ml (2(R)-2.5-Dihydro-3.6-dimethoxy-2-isopropyl-pyrazin in 30 ml Tetrahydro-furan werden unter Rühren bei -70°C 8.2 ml 1.6 M Butyllithium-Lösung in Hexan und nach weiteren 15 Minuten Rühren die Lösung von 2.8 g 1-Brom-2(R)-isopropyl-3-(p-tertiärbutyl-phenyl)-propan in 10 ml Tetrahydrofuran zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 2 Stunden bei -70°C und 3 Stunden bei -25°C weitergerührt, dann 20 Stunden bei -10°C stehen gelassen und anschliessend eingedampft. Der Rückstand wird mit gesättigter Ammoniumchloridlösung und Wasser versetzt und mit Diethylether extrahiert. Die eingedampften Extrakte werden durch FC (200g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan-Hexan = 1:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Hexan = 1:1) = 0.30.

g) 1-Brom-2(R)-isopropyl-3-(p-tertiärbutyl-phenyl)-propan

Die Lösung von 2.3 g 2(R)-Isopropyl-3-(p-tertiärbutyl-phenyl)-propanol in 50 ml Dichlormethan wird unter Rühren bei 0°C mit 3.15g Triphenylphosphin und anschliessend portionenweise mit 2.14 g N-Bromsuccinimid versetzt. Danach wird das Reaktionsgemisch 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man durch Reinigen mit FC (100 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan-Hexan =1:1) die Titelverbindung: R_f (Hexan) = 0.49.

h) 2(R)-Isopropyl-3-(p-tertiärbutyl-phenyl)-propanol

Die Suspension von 2.41 g LiAlH₄ in 160 ml Tetrahydrofuran wird unter Rühren bei 0°C mit der Lösung von 8.63g 3-[2(R)-Isopropyl-3-(p-tertiärbutyl-phenyl)-propionyl]-4(R)-benzyl-oxazolidin-2-on in 40 ml Tetrahydrofuran tropfenweise versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 4 Stunden bei 0°C weitergerührt und dann bei 0°C hintereinander mit 5 ml Essigsäureethylester, 30 ml eines Gemisches aus Tetrahydrofuran-Wasser = 1:1 und danach mit 80 ml 2N Schwefelsäure versetzt. Die Suspension wird mit Essigsäureethylester extrahiert und die eingedampften Extrakte durch FC (700 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan) = 0.34; Smp.= 49°-51°C.

Die Lösung von 31 ml 1M Lithiumhexamethyldisilazid wird mit 30 ml Tetrahydrofuran versetzt und bei -70 C gerührt. Nun wird die Lösung von 3-Isovaleroyl-4(R)-benzyloxazolidin-2-on in 20 ml Tetrahydrofuran zugetropft und das Reaktionsgemisch 1 Stunde bei -70°C weitergerührt. Danach wird die Lösung von 9.6 g p-tertiärbutylbenzylbromid in 20 ml Tetrahydrofuran zugetropft und noch 1 Stunden bei -25°C und 4 Stunden bei 0°C weitergerührt. Nun wird das Reaktionsgemisch mit 6 ml gesättigter Ammoniumchloridlösung versetzt, durch Einengen vom Tetrahydrofuran befreit und mit Diethylether extrahiert. Aus dem Eindampfrückstand des Extraktes erhält man durch Reinigen mit FC (700 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan-Hexan = 1:1) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Hexan = 1:1) = 0.30, Smp.= 123.5°-124°C.

10 Beispiel 2:

5

20

35

40

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-ethyl-8-(p-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-ethyl-8-(p-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt und durch FC (20 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan-Methanol = 95:5) gereinigt. Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.09; R_f (I) = 43.31 Minuten; FAB-MS (M + H)⁺ = 405.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 1 hergestellt mit der Aenderung, dass in der Stufe i) an Stelle von 3-Isovaleroyl-4(R)-benzyl-oxazolidin-2-on das 3-Butyroyl-4(R)-benzyl-oxazolidin-2-on eingesetzt wird.

Beispiel 3:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5-(S)-amino-7(S)-methyl-8-biphenyl-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 100 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-methyl-8-biphenyl-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt und durch FC (50 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Dies ergibt die reine Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.11; R_f (I) = 29 Minuten; FAB-MS (M + H)⁺ = 411.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 1 erhalten, mit der Aenderung, dass in Stufe i) an Stelle von 3-Isovaleroyl-4(R) benzyl-oxazolidin-2-on das 3-Propionyl-4(R)benzyl-oxazolidin-2-on und an Stelle von p-Tertiärbutyl-benzylbromid das p-Phenylbenzylbromid eingesetzt wird.

Beispiel 4:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-ethyl-8-(4-propyloxymethylnaphth-2-yl)-octansāure(N-butyl) amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 51 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-ethyl-8-(4-propyloxymethyl-naphth-2-yl)-octansäure(N-butyl)amid hergestellt und durch FC (15 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan-Methanol = 8:2) gereinigt. Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol 8:2) = 0.48; FAB-MS (M + H)⁺ = 471.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 1 erhalten, wobei die Stufe i) wie folgt abgeändert wird:

3-[2(S)-Ethyl-3-(4-propyloxymethyl-naphth-2-yl)-propionyl]-4(R)-benzyl-oxazolidin-2-on:

Zu einer bei -75°C gerührten Lösung von 12 ml 1M Lithiumhexamethyldisilazid-Lösung werden nacheinander 30 ml Tetrahydrofuran und die Lösung von 2.97g 3-Butyroyl-4(R)-benzyl-oxazolidin-2-on in 15 ml Tetrahydrofuran zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 1 Stunden bei -75°C gerührt, dann mit der Lösung von 3.52 g 4-Propoxymethyl-2-brommethylnaphthalin in 15 ml Tetrahydrofuran tropfenweise versetzt und noch 1 Stunde bei -30°C und 3 Stunden bei 0°C weitergerührt. Nach dem Zutropfen von 2.7 ml gesättigter Ammoniumchloridlösung bei 0°C wird das Reaktionsgemisch eingedampft und der Rückstand zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Aus dem Eindampfrückstand der organischen Extrakte er hält man durch Reinigen mit FC (1 kg Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan - Hexan = 3:1) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Hexan = 3:1) = 0.24; FAB-MS(M + Na)⁺ = 482.

Beispiel 5:

55

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

30 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-ter-

tiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid werden mit 0.6 ml 4N Salzsäure in Dioxan analog Beispiel 1 behandelt und das Produkt mit FC (15 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.17; R_f (I) = 28.54 Minuten; FAB-MS (M + H)⁺ = 435.

Die Ausgangsmaterialien werden wie folgt hergestellt:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

a) N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiär-butyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid

860 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2-methylen-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-benzy-loxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid werden in Gegenwart von 860 mg Pd/C 50% in 30 ml Methanol für 3 Stunden bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Der Rückstand wird mittels FC (100 g Kieselgel, Dichlormethan-Essigsäureethylester = 9:1) unter Trennung der Diastereomeren gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Essigsäureethylester = 8:2) = 0.23.

Das ungetrennte Diastereomerengemisch N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure-(N-butyl)amid hat einen R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:1) von 0.38.

a') Das N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure-(N-butyl)amid kann auch wie folgt hergestellt werden:

175 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2-methylen-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-benzy-loxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid werden in Gegenwart von 12 mg [$Ru_2Cl_4(S-Bi-nap)_2$]-(NEt_3) in 30 ml Methanol während 20 Stunden bei Raumtemperatur und 30 bar hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert, eingedampft und durch FC (Hexan-Ethylacetat = 1:1) gereinigt. Die so erhaltene Titelverbindung (R_f in Hexan/Ethylacetat = 1:1) = 0.15 wird durch Hydrieren mit 90 mg Pd/C 10 % in 10 ml Methanol bei Raumtemperatur und Normaldruck zum N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure-(N-butyl)amid entschützt.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 1, Stufen b) bis g) hergestellt, wobei das in Stufe g) eingesetzte 2(S)-Isopropyl-3-(3-benzyloxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-propanol wie folgt hergestellt wird:

h) 2(R)-Isopropyl-3-(3-benzyloxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-propanol

Zu einer Lösung von 5.65 g 2(R)-Isopropyl-3-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-propanol in 100 ml Dimethylformamid werden bei Raumtemperatur unter Rühren 11 g Cäsiumcarbonat und tropfenweise die Lösung von 3.2 ml Benzylbromid in 20 ml Dimethylformamid zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 16 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt, eingedampft und der Rückstand zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Aus dem Eindampfrückstand der organischen Phasen erhält man nach Reinigung mit FC (90 g Kieselgel, Dichlormethan-Hexan = 9:1) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Hexan = 9:1) = 0.44.

i) 2(R)-Isopropyl-3-(3-hydroxy-4-tertiarbutyl-phenyl)-propanol

Zu einer bei 0°C gerührten Lösung von 12.3 ml Benzylmercaptan in 100 ml Tetrahydrofuran werden 49 ml einer 1.6 M Lösung von Butyllithiumin Hexan und nach 15 Minuten weiterrühren bei 0°C die Lösung von 12.1 g 3-[2(R)-Isopropyl-3-(3-acetoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-propanoyl]-4(R)-benzyl-oxazolidin-2-on in 100 ml Tetrahydrofuran zugetropft. Die Reaktionslösung wird 90 Minuten bei 0°C weitergerührt und dann zu einer Suspension von 4.9 g LiAlH₄ in 100 ml Tetrahydrofuran bei 0°C unter Rühren zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 150 Minuten bei 0°C weitergerührt und dann nacheinander tropfenweise mit 26.8 ml Essigsäureethylester, 100 ml Tetrahydrofuran-Wasser= 1:1 und 400 ml 2N H_2SO_4 versetzt. Das Tetrahydrofuran wird am Rotationsverdampfer entfernt und die verbleibende Suspension zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Aus dem Eindampfrückstand der organischen Phasen erhält man nach Reinigung mit FC (300 Kieselgel, Dichlormethan-Essigsäureethylester = 9:1 und 200 g Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.43.

k) 3-[2(R)-Isopropyl-3-(3-Acetoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-propanoyl]-4(R)-benzyl-oxazolidin-2-on

Analog Beispiel Ii) erhält man die Titelverbindung ausgehend von 3-Acetoxy-4-tertiärbutylbenzylbromid und durch Reinigung mittels FC (Kieselgel, Dichlormethan-Hexan = 7:3) R_f (Dichlormethan-Hexan = 8:2) = 0.29.

I) 3-Acetoxy-4-tertiärbutyl-benzylbromid

Zu einer bei 70°C gerührten Lösung von 19 g 3-Acetoxy-4-tertiärbutyl-toluol in 900 ml CCI₄ werden nacheinander 16.4 g N-Bromsuccinimid, 1g α,α'-Azoisobutyronitril und 1 g Dibenzoylperoxid zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 3 1/2 Stunden unter UV-Bestrahlung am Rückfluss gerührt, filtriert und das Filtrat eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man mittels FC (900 g Kieselgel, Hexan-Essigsäureethylester= 95:5) die Titelverbindung: R_f (Hexan-Essigsäureethylester = 95:5) = 0.40.

Beispiel 6:

5

15

20

25

30

35

40

55

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-hydroxy-4-tertiārbutyl-phenyl)-octansāure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 20 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-hydroxy-4-tertiärbutylphenyl)-octansäure(N-butyl)amid durch Abspaltung der N-Tertiärbutyloxycarbonyl-Gruppe mit 4N Salzsäure in Dioxan hergestellt und mittels FC (8g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. R_t (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.50; R_t (I) 28.47, 28.99 Minuten; FAB-MS (M + H)⁺= 435.

Die Ausgangsmaterialien werden wie folgt hergestellt:

a) N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hvdroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-hydroxy-4-tertiārbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid

Die Titelverbindung wird analog Beispiel 5a) ausgehend von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2-methylen-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-benzyloxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid hergestellt und durch FC (Kieselgel, Hexan-Essigsäureethylester = 2:1, Essigsäureethylester) gereinigt: R_f (Hexan-Essigsäureethylester = 1:1) = 0.36.

Dieses Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 5 erhalten, wobei das in Stufe k) einzusetzende 2-Benzyloxy-4-tertiärbutyl-benzylbromid wie folgt hergestellt wird:

I) 2-Benzyloxy-4-tertiärbutyl-benzylbromid

Eine bei Raumtemperatur gerührte Lösung von 4 g 2-Benzyloxy-4-tertiärbutylbenzylakohol in 100 ml Chloroform wird mit 2.9 ml Trimethylsilylbromid versetzt. Nach 1 Stunde Weiterrühren wird das Reaktionsgemisch zwischen Trichlormethan und Wasser verteilt. Aus den organischen Phasen erhält man nach Trocknen mit Na_2SO_4 und Eindampfen die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Hexan = 8:2) = 0.95.

m) 2-Benzyloxy-4-tertiärbutyl-benzylalkohol

Zu einer bei Raumtemperatur gerührten Suspension von 0.47 g LiAlH $_4$ in 40 ml Tetrahydrofuran wird die Lösung von 6.44 g 2-Benzyloxy-4-tertiärbutylbenzoesäure-benzylester in 10 ml Tetrahydrofuran langsam zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 4 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt und dann hintereinander mit 0.96 ml Essigsäureethylester, 6.4 ml Tetrahydrofuran-Wasser = 1:1 und 9.6 ml 2N H $_2SO_4$ tropfenweise versetzt. Die Suspension wird zwischen Essigsäureethylester und Wasser/gesättigte Natriumchlorid-Lösung verteilt und der Eindampfrückstand der organischen Phasen mittels FC (150 g Kieselgel, Dichlormethan-Hexan = 8:2) = 0.24.

n) 2-Benzyloxy-4-tertiärbutyl-benzoesäurebenzylester

Ein Gemisch von 5 g 2-Hydroxy-4-tertiärbutyl-benzoesäure, 9.1 ml Benzylbromid, 17 g Cesiumcarbonat, 0.3 g Natriumjodid und 500 ml Aceton wird 20 Stunden am Rückfluss gerührt, dann filtriert und das Filtrat eingedampft. Der Eindampfrückstand wird zwischen Diethylether und Wasser verteilt und der Eindampfrückstand der organischen Phasen wird mittels FC (1000 g Kieselgel, Dichlormethan-Hexan = 1:1) gereinigt. Titelverbindung R_f (Dichlormethan-Hexan = 1:1) = 0.47.

Beispiel 7:

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-ethoxycarbonylmethoxy-4-tertiārbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 62 mg N-Tertiärbutoxy-carbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-ethoxycarbonylmethoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-b utyl)amid hergestellt und durch FC (20 g Kieselgel, Dichlormethan -Methanol = 9:1) gereinigt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.33; R_t (I) = 34.5 und 34.8 Minuten; FAB-MS (M + H)⁺ = 521.

Die Ausgangsmaterialien werden wie folgt erhalten:

a) N-Tertiärbutoxycatonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-ethoxycarbonylme-thoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid

Ein Gemisch aus 52 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid (Beispiel 5a), 47.5 mg Cäsiumcarbonat, 0.012 ml Jodessigsäureethylester und 5 ml Aceton wird 3 Stunden am Rückfluss gerührt und dann eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Der Eindampfrückstand der getrockneten und vereinigten organischen Phasen ergibt die Titelverbindung als Rohprodukt: R_f (Dichlormethan-Diethylether = 8:2) = 0.28.

Beispiel 8:

5

10

15

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-allyloxy 4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl) amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 45 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-allyloxy-4-tertiär butyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid hergestellt und durch FC (20 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.20; FAB-MS (M + H)⁺ = 475.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von Allyljodid hergestellt.

Beispiel 9:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methoxycarbonylallyloxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 100 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methoxycarbonylallyloxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.36; R_f (I) = 25.32 und 25.8 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 533.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)am id und von 4-Brom-2-butensäuremethylester hergestellt.

Beispiel 10:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methoxycarbonylmethoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 91 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methoxycarbonylmethoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid hergestellt und durch FC (15 g Kieselgel, Essigsäureethylester-Methanol = 8:2) gereinigt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_t (Essigsäureethylester-Methanol = 8:2) = 0.45; R_t (I) = 32.5 und 33.0 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 507.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Bromessigsäuremethylester hergestellt.

Beispiel 11:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-carbamoylmethoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 59 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-carboxamidomethoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid hergestellt und durch FC (20 g Kieselgel, Dichlormethan - Methanol/Ammoniak konz. = 140:10:1) gereinigt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R₁ (Dichlormethan-Methanol/Ammoniak konz. = 140:10:1) = 0.23 und 0.32; R₁ (I) = 25.08 und 25.59 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 492.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Jodacetamid hergestellt.

Beispiel 12:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(pyrid-2-yl-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure-N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 40 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(pyrid-2-yl-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_t (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.32; R_t (I) = 24.52 und 25.19 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 526.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid

43

35

40

45

50

und von 2-Picolylchlorid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 13:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(pyrid-4-yl-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 46 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(pyrid-4-yl-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.17; R_t (I) = 20.27 und 20.62 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 526.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 4-Picolylchlorid-hydrochlorid hergestellt.

15 Beispiel 14:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(N-oxido-pyrid-2-yl-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 35 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(N-oxido-pyrid-2-yl-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure (N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.14; R_f (I) = 31.06 und 31.6 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 542.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure-N-(butyl)amid und von 2-Picolylchlorid-N-oxid hergestellt.

Beispiel 15:

25

35

40

55

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxycarbonylallyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 30 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxycarbonylallyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.28; R_f (I) = 39.3 und 39.8 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 547.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Brommethylacrylsäureethylester hergestellt.

Beispiel 16:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxycarbonylpropyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 9 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxycarbonyl-propyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure (N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.25; R_f (I) = 38.5; 39.0; 39.6 und 40.2 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 549.

Das Ausgangsmaterial wird durch Hydrieren von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxycarbonylallyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid (Beispiel 15) mit Raney-Ni in Ethanol bei Raumtemperatur und 2 bar H_2 hergestellt: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.16.

Beispiel 17:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylthio-methoxy)-4-tertiārbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 10 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylthio-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol

= 9:1) = 0.2; R_t (I) = 29.32 und 29.56 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 495.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylthio-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid

Zu einer bei Raumtemperatur gerührten Suspension von 7.6 mg einer 65%-igen NaH-Dispersion in 3 ml Dimethylformamid wird die Lösung von 100 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid (Beispiel 5a) in 5 ml Dimethylformamid zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 30 Minuten bei Raumtemperatur weitergerührt, dann mit der Lösung von 0.017 ml Chlordimethylsulfid in 2 ml Dimethylformamid versetzt, noch 24 Stunden weitergerührt und dann eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Ether und Wasser verteilt. Aus dem Eindampfrückstand der organischen Phasen erhält man mit FC (12 g Kieselgel, Dichlormethan-Diethylether = 2:1) die Titelverbindung: R. (Dichlormethan-Diethylether = 2:1) = 0.33.

Beispiel 18:

15

25

35

45

55

5

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylsulfonyl-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl}-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 15 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylsulfonylmethoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.75; R_f (I) = 28.3 und 28.76 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 527.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) N-Tertiārbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylsulfonyl-methoxy)-4-tertiārbutyl-phenyl)-octansāure(N-butyl)amid

Eine Lösung von 74 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylthio-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid in 0.5 ml Methanol wird bei 0° C unter Rühren tropfenweise mit der Lösung von 115 mg Kaliummonopersulfat-tripelsalz in 0.5 ml Wasser versetzt und 20 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt. Das Reaktionsgemisch wird zwischen Dichlormethan und Wasser verteilt. Aus dem Eindampfrückstand der organischen Phasen erhält man durch FC (11 g Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 1:1) die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:1) = 0.26; FAB-MS (M + H)⁺ = 627.

Beispiel 19:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(carboxymethoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydroclorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 28 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(carboxymethoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.26; R_t (I) = 26.1 und 28.0 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 493.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Bromessigsäurebenzylester mit anschliessender hydrolytischer Abspaltung (Pd/C - Ethanol) der Benzylgruppe hergestellt.

Beispiel 20:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3.3-dimethyl-2-oxo-butyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 42 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3.3-dimethyl-2-oxo-butyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure (N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.3; R_f (I) = 37.3 und 37.8 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 533.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 1-Brompinakolin hergestellt.

Beispiel 21:

5

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-nitrobenzyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 53 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-nitrobenzyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.35; R_f (I) = 52.0 und 52.4 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 570.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 2-Nitrobenzylchlorid hergestellt.

Beispiel 22:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-aminobenzyloxy)-4-tertiarbutyl-phenyl]-octansaure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Die Titelverbindung wird ausgehend von 35 mg 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-nitrobenzyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)-amid (Beispiel 21) durch Hydrieren mit Pt/C in Tetrahydrofuran bei Raumtemperatur und Normaldruck hergestellt und durch FC (10 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.27; R_t (I) = 30.5 und 31,3 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 539.

Beispiel 23:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-chlor-2(R,S)-hydroxy-propyloxy)-4-tertiär-butyl-phenyl]-octansāure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 31 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2.3-epoxypropyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.18; R_f (I) = 31.9 und 32.3 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 527.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutylphenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Epibromhydrin hergestellt.

35 Beispiel 24:

45

 $\underline{2(R,S)-\text{Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylthio-2(S,R)-hydroxypropyloxy)-4-ter-ti\(arbutyl-phenyl\) - octans\(are(N-butyl)amid-hydrochlorid \)$

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 15 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylthio-2(S,R)-hydroxypropyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.32; R_f (I) = 32.6 und 32.9 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 539.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylthio-2(S,R-)-hydroxypropyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)-amid

Eine Lösung von 150 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2.3-epoxypropyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid in 10 ml Methanol wird mit 18 mg Natriummethanthiolat versetzt und 7 Stunden am Rückfluss gehalten. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand zwischen Dichlormethan und Wasser verteilt. Aus dem Eindampfrückstand der organischen Phasen erhält man nach Reinigung mit FC (20 g Kieselgel, Dichlormethan-Diethylether = 1:1) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Diethylether = 1:1) = 0.33; FAB-MS (M = H)⁺ = 639.

Beispiel 25:

5 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylsulfonyl-2(S,R)-hydroxypropyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansāure(N-butyl)-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 14 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylsulfonyl-2(S,R)-hydroxypropyloxy)-4-tertiärbutyl-phe-

nyl}-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Di-chlormethan-Methanol = 9:1) = 0.16; R_f (I) = 26.3 und 26.8 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 571.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 18a) unter Verwendung von 62 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylthio-2(S,R)-hydroxypropyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl-octansäure(N-butyl)amid hergestellt: R_f (Essigsäureethylester) = 0.60; FAB-MS (M + H)* = 671.

Beispiel 26:

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylsulfonylmethoxy)4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-3-morpholino-propyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 18 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methylsulfonylmethoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure-(N-3-morpholino-propyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.16; R_f (I) = 17.61 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 598.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) und 18a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-3-morpholino-propyl)amid und von Chlordimethylsulfid hergestellt.

Das N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-3-morpholino-propyl)amid wird analog Beispiel 1) hergestellt, wobei in Stufe 1b) an Stelle von Methacrylsäurebutylamid das Methacrylsäure(N-3-morpholino-propyl)amid eingesetzt wird.

Beispiel 27:

15

25

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methoxycarbonylmethoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 12 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methoxycarbonyl-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.18; R_t (I) = 21.74 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 451.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Bromessigsäuremethylester hergestellt.

Das als Ausgangsmaterial verwendete N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxyphenyl)-octansäure-(N-butyl)amid wird analog Beispiel 5a) - 51) hergestellt, wobei in Stufe k) an Stelle von 3-Acetoxy-4-tertiärbutyl-benzylbromid das 3-Benzyloxy-benzylbromid eingesetzt wird, wodurch in der stufe i) direkt das 2(R)-Isopropyl-3(3-benzyloxy-phenyl)-propanol, R_f (Dichlormethan-Hexan = 1:1) = 0.19 erhalten wird.

Beispiel 28:

 $\underline{2(R)\text{-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methoxycarbonylmethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansāure(N-butyl)amid-hydrochlorid}$

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 15 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methoxycarbonyl-methoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_t (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.16; R_t (I) = 19.33 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 481.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Bromessigsäuremethylester hergestellt.

Das dazu als Ausgangsmaterial verwendete N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid wird wie folgt hergestellt:

a1) N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-benzyloxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid

3.5 g N-Tertiärbutoxycarbonyl-2-methylen-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-benzyloxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid werden in 30 ml absolutem Methanol in Gegenwart von 20 mg [Ru₂Cl₄((S)-Binap)₂]·NEt₃ bei Raumtemperatur und 25 bar während 5 Stunden hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und das Filtrat eingedampft. Der Rückstand wird durch FC (200 g Kieselgel, Hexan-Essigsäureethylester= 1:1) gereinigt. Titelverbindung: R_f (Hexan-Essigsäureethylester= 1:1) = 0.16;

55

40

47

FAB-MS $(M + H)^{+} = 599$.

a2) N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid

4.7 g N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-benzyloxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid werden in 60 ml Methanol in Gegenwart von 2.35 g Pd/C 10 % bei Raumtemperatur und Normaldruck während 1 Stunden hydriert. Durch Filtrieren des Reaktionsgemisches und Eindampfen des Filtrats am Hochvakuum erhält man die Titelverbindung: R_f (Hexan-Essigsäureethylester= 1:1) = 0.15; FAB-MS (M + H)⁺ = 509.

Das als Ausgangsmaterial verwendete N-Tertiärbutoxycarbonyl-2-methylen-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-benzyloxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid wird analog Beispiel 1 b) bis i) hergestellt, wobei in Stufe i) an Stelle von p-tertiärbutyl-benzylbromid das 3-Benzyloxy-4-methoxybenzylbromid eingesetzt wird.

Beispiel 29:

15

5

10

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(N-methylcarbamoylmethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansāure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 18 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(N-methylcarbamoylmethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure (N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.21; R_f (I) = 15.54 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 480.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

Ein Gemisch aus 29 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methoxycarbonylmethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)-amid (Beispiel 32), 6 ml Dimethylformamid und 1 ml Methylamin wird 60 Stunden im Bombenrohr bei Raumtemperatur stehen gelassen. Durch Eindampfen und FC (5g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) des Rückstandes erhält man die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.55.

Beispiel 30:

30

40

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylsulfonyl-propyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octansāure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 30 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylsulfonylpropyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.29; R_f (I) = 17.83 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 529.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) und 18a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl) amid und von 3-Methylthiopropyljodid mit anschliessender Oxydation zum Sulfon hergestellt.

Beispiel 31:

 $\underline{2(R)-\text{Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylsulfonyl-methoxy)-4-methoxy-phenyl]-octans \"{a}ure(N-butyl) amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 100 mg N-Tertiärbutoxy-carbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylsulfonyl-methoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.5; R_f (I) = 18.0 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 501.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) und 18a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl) amid und von Chlordimethylsulfid mit anschliessender Oxydation zum Sulfon hergestellt.

Beispiel 32:

5 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 27 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid

hergestellt und durch FC (2g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 95:5) gereinigt Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.15; R_f (I) = 21.9 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 481.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 3-Methoxy-propyljodid hergestellt.

Beispiel 33:

5

15

30

35

55

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-methoxyethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 68 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-methoxyethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.32; R_f (I) = 19.84 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 467.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 2-Methoxy-ethyljodid hergestellt.

Beispiel 34:

20 <u>5013pic</u>

$\underline{2(R)\text{-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-hydroxypropyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octan-säure(N-butyl)amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 93 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-hydroxypropyloxy)4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.24; R_f (I) = 16.13 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 467.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 3-Jodpropanol hergestellt.

Beispiel 35:

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(carbamoylmethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octan-säure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 39 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(carbamoylmeth-oxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid hergestellt Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.38; R_f (I) = 13.86 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 466.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3hydroxy-4-methoxyphenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Jodacetamid hergestellt.

Beispiel 36:

45 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-cyanmethoxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid

Eine Lösung von 35 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-cyanmethoxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid in 1 ml Dichlormethan wird bei 0°C unter Rühren mit 1.5 ml eines Gemisches aus Trifluoressigsäure-Dichlormethan = 1:3 versetzt, 3 Stunden bei 0°C weitergerührt und dann eingedampft. Der Rückstand wird durch FC (5 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.19; R_f (I) = 19.59 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 448.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Jodacetonitril hergestellt.

Beispiel 37:

5

20

40

45

50

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(4-methoxybutoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansāu-re(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 25 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(4-methoxy-butoxy)-4-methoxy-pheny]-octansäure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.29; R_f (I) = 22.51 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 495.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 4-Methoxy-propyljodid hergestellt.

Beispiel 38:

5 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxy-ethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure (N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 24 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxy-ethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.26; R_f (I) = 21.32 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 481.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy--phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 2-Joddiethylether hergestellt.

25 Beispiel 39:

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-{3-[2-(2-methoxy-ethoxy)ethoxy]-4-methoxy-phenyl}-octansāure-(N-butyl)-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 27 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-{3-[2-(2-methoxyethoxy)ethoxyl]-4-methoxy-phenyl}-octansäure-(N-butyl)-amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 1:1) = 0.19; R_t (I) = 18.93 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 511.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 1-Jod-2-(2-methoxy-ethoxy)-ethan hergestellt.

Beispiel 40:

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-pentoxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl) amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 53 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-pentoxy-4-methoxyphenyl)-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.25; R_f (I) = 32.01 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 479.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von Jodpentan hergestellt.

Beispiel 41:

 $\underline{2(R)\text{-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-benzyloxy-4-methoxy-phenyl)-octans\"{a}ure (N-butyl) amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 100 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-benzyloxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.31; R_f (I) = 44.21 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 499.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und

von Benzylbromid hergestellt.

Beispiel 42:

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-ethoxypropyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octansaure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 113 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-ethoxypropyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: Rf (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.30; Rt (I) = 23.11 Minuten; FAB-MS(M + H) $^{+}$ = 495.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 1-Ethoxy-3 jodpropan hergestellt.

15 Beispiel 43:

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(pyrid-4-yl-methoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 71 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(pyrid-4-yl-methoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansaure(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: Rf (Dichlormethan-Methanol= 9:1) = 0.19; Rf (I) = 32.95 Minuten; FAB-MS $(M + H)^+ = 500$.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 4-Picolylchlorid hergestellt.

Beispiel 44:

25

35

40

55

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-ethoxycarbonylmethoxy-4-tertiarbutyl-phenyl)octansäure (N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 67 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-ethoxycarbonylmethoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure-(Nbutyl)-amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.19; R_1 (I) = 35.7 und 36.5 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 521.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid (Beispiel 6a) und von Jodessigsäureethylester hergestellt.

Beispiel 45:

2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-ethoxycarbonyl-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 80 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-ethoxycarbonylmethoxy-4-tertiarbutyl-phenyl)-octansaure(Nbutyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: Rr (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.21; R₁ (I) = 27.8 und 28.39 Minuten; FAB-MS(M + H)⁺ = 492.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 7a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R,S)methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-hydroxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid (Beispiel 6a) und von Jodacetamid hergestellt.

Beispiel 46:

2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4,5-ethylendioxy-phenyl]octansäure(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 34 mg N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4.5-ethylendioxy-phenyl}-octansaure(Nbutyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol= 9:1) = 0.16; R_f (I) = 21.83 Minuten; FAB-MS $(M + H)^{+} = 509$.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4.5-ethylendioxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid und von 3-Methoxy-propyljodid hergestellt.

Das N-Tertiärbutoxycarbonyl-2(R)-methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4.5-et-hylendioxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid wird analog Beispiel 28 hergestellt, wobei in Stufe i) an Stelle von 3-Benzyloxy-4-methoxy-benzylbromid das 3-Benzyloxy-4.5-ethylendioxy-benzylbromid eingesetzt wird. Dieses wird wie folgt hergestellt:

a) 5-Hydroxy-1.4-benzodioxan-7-carbonsäureethylester

Zu einer bei 100°C gerührten Lösung von 2 g Gallussäureethylester und 6.5 g Cäsiumcarbonat in 80 ml Dimethylformamid wird im Abstand von jeweils 2 Stunden viermal die Lösung von 0.2 ml 1.2-Dibromethan in 4 ml Dimethylformamid zugetropft. Nach weiteren 2 Stunden Rühren bei 100°C wird das Reaktionsgemisch eingedampft und der Rückstand zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Die organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man durch FC (50 g Kieselgel, Methylenchlorid-Methanol = 8:2) die Titelverbindung: R_f (Methylenchlorid-Methanol = 8:2) =0.39.

b) 5-Benzyloxy-1.4-benzodioxan-7-carbonsäureethylester

Das Reaktionsgemisch aus 900 ml Aceton, 17.4 g Hydroxy- 1.4-benzodioxan-7-carbonsäureethylester, 37.9 g Cāsiumcarbonat, 11 ml Benzylbromid und 7.7 g Natriumjodid wird 3 Stunden am Rückfluss gehalten und anschliessend eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Die organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man durch FC (900 g Kieselgel, Hexan-Essigsäureethylester= 1:1) die Titelverbindung: R_f (Hexan-Essigsäureethylester= 2:1) = 0.36.

c) 5-Benzyloxy-7-hydroxymethyl-1.4-benzodioxan

Zu einer Lösung von 110 mg Lithiumaluminiumhydrid in 10 ml Tetrahydrofuran wird bei Raumtemperatur die Lösung von 1.28 g 5-Benzyloxy-1.4-benzodioxan-7-carbonsäureethylester in 5 ml Tetrahydrofuran zugetropft und 30 Minuten bei Raumtemperatur weitergerührt. Danach werden nacheinander 0.22 ml Essigsäureethylester, 1.5 ml eines Gemisches (Wasser-Tetrahydrofuran = 1:1) und schliesslich 2.25 ml 2N Schwefelsäure zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Die organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man durch FC (240 g Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) die Titelverbindung: R (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.18.

d) 3-Benzyloxy-4.5-ethylendioxy-benzylbromid

Eine Lösung von 0.1 g 5-Benzyloxy-7-hydroxymethyl-1.4-benzodioxan in 5 ml Chloroform wird mit 0.07 ml Trimethylsilylbromid versetzt, 15 Minuten bei Raumtemperatur weitergerührt und am Rotationsverdampfer eingedampft. Der Rückstand wird sofort in wenig Ethylacetat gelöst, mit dem gleichen Volumen Hexan versetzt und durch 15 g Kieselgel filtriert, wobei mit einem Gemisch (Hexan-Essigsäureethylester= 4:1) nacheluiert wird. Durch Eindampfen der Eluate erhält man die Titelverbindung: R_f (Hexan-Essigsäureethylester= 3:1) = 0.48.

40 Beispiel 47:

10

15

20

25

30

35

45

50

55

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-hydroxypropyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dim ethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid herstellen.

Beispiel 48:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-isopropyl-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-car-bamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amidhydrochlorid herstellen.

Beispiel 49:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-tertiärbutyl-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-car-bamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid herstellen.

Beispiel 50:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-methylsulfonyl-propyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoethyl)amid-dihydrochlorid herstellen.

Beispiel 51:

5

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-methylsulfonyl-propyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid herstellen.

Beispiel 52:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3,4-di-(3-hydroxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoet-hyl)amid-dihydrochlorid herstellen.

Beispiel 53:

20 -

30

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3,4-di-(3-hydroxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid herstellen.

25 Beispiel 54:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-N-methylcarbamoyl-propyl)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoethyl)-amid-dihydrochlorid herstellen.

Beispiel 55:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(2-morph olinoethoxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethylethyl)]-amid-dihydrochlorid herstellen.

Beispiel 56:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4,5-ethylendioxy-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoethyl)amiddihydrochlorid herstellen.

Beispiel 57:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4,5-ethylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid herstellen.

Beispiel 58:

50

45

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoethyl)amiddihydrochlorid herstellen.

55 Beispiel 59:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure-[N-(2-methoxypropyl-0-ctansäure

carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid herstellen.

Beispiel 60:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(-3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-car-bamoyl-2,2-ethylen-ethyl)]-amid-hydrochlorid herstellen.

Beispiel 61:

10

20

30

35

40

45

50

55

5

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3(S)-2-oxo-pyrrolidin-3-yl-methyl)]-amidhydrochlorid herstellen.

15 Beispiel 62:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-but-2-enoxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 66 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxybut-2-enoxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)-amid hergestellt und durch FC (30 g Kieselgel, Dichlormethan - Methanol = 9:1) gereinigt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f(Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.26; HPLC R_f(I) = 40.4 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 493. Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-(3-hydroxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure-(N-butyl)-amid (Beispiel 28) und von 4-Methoxy-but-2-enyljodid hergestellt.

Beispiel 63:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 20 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)-amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 9:1) = 0.05; HPLC R_f (I) = 36.22 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 467.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

<u>a)</u> <u>5(S)-Tertiarbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-(N-butyl)-amid</u>

1.34g 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-benzyloxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)-amid werden in Gegenwart von 400 mg Pd/C 5% in 50 ml Methanol für 10 Minuten bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Der Rückstand wird mittels FC (50 g Kieselgel, Hexan - Essigsäureethylester = 1:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Hexan - Essigsäureethylester = 1:1) = 0.16; HPLC R_t = 17.42 Minuten; FAB - MS: (M+H)⁺ = 567.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-benzyloxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)-amid wird analog Beispiel 28a1) und Beispiel 1b) bis 1g) hergestellt, wobei in Stufe g) an Stelle von 2(S)-Isopropyl-3-(p-tertiärbutyl-phenyl)-propanol das 2(S)-Isopropyl-3-[4-benzyloxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propanol eingesetzt wird. Dieses wird analog Beispiel 124i) bis m) hergestellt, wobei in Stufe m) an Stelle von 4-Methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-benzylalkohol der 4-Benzyloxy-3-(3-methoxypropyloxy)-benzylalkohol eingesetzt wird.

Dieser wird wie folgt hergestellt:

b) 4-Benzyloxy-3-(3-methoxypropyloxy)-benzaldehyd

Zu einer Suspension von 5.54 g NaH (60%ige Dispersion in Mineralöl) in 150 ml Dimethylformamid abs. wird die Lösung von 28.8 g 4-Benzyloxy-3-hydroxy-benzaldehyd in 100 ml Dimethylformamid zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird bei Raumtemperatur gerührt, nach 30 Minuten mit der Lösung aus 29 g 3-Methoxybrompropan in 120 ml Dimethylformamid versetzt, noch weitere 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann unter vermindertem Druck eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Aus den vereinigten organischen Phasen erhält man nach Trocknen über Natrium-

sulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes durch FC (100g Kieselgel, Dichlormethan) die Titelverbindung, welche spontan kristallisiert: R_f (Dichlormethan -Diethylether) = 0.44.

c) 4-Benzyloxy-3-(3-methoxypropyloxy)-benzylalkohol

Zu einer bei 0° C gerührten Suspension von 11.74 g Natriumboranat in 530 ml eines Gemisches aus Ethanol - Wasser = 8:2 wird die Lösung von 31 g 4-Benzyloxy-3-(3-methoxypropyloxy)-benzaldehyd in 530 ml Ethanol - Wasser = 8:2 zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 1 Stunde bei 0° C gerührt und dann eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Aus den vereinigten organischen Phasen erhält man nach Trocknen über Natriumsulfat, Eindampfen und Reinigen mit FC (100 g Kieselgel, Dichlormethan/Diethylether = 1:1) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Diethylether = 1:1) = 0.43.

Beispiel 64:

5

10

20

25

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-benzyloxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-saure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 60 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-benzyloxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl) amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 95:5) = 0.08; HPLC R_f (I) = 45.47 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 557.

Beispiel 65:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[3.4-di-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 66 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[3.4-di-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 9:1) = 0.21; R_f (I) = 40.0 Minuten; FAB-MS $(M+H)^+$ = 539.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl) amid und 3-Methoxy-brompropan hergestellt.

Beispiel 66:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(2.2,2-trifluorethoxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 14 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(2.2,2-trifluorethoxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 9:1) = 0.31; HPLC R_f (I) = 28.7 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 549.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl) amid und 2.2,2-Trifluorethyljodid hergestellt.

45 Beispiel 67:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-hydroxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 20 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-hydroxypropyloxy)3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt und durch FC (2g Kieselgel, Dichlormethan - Methanol = 9:1) gereinigt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 9:1) = 0.09; HPLC R_f = 11.03 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 525.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl) amid und 3-Jodpropanol hergestellt.

Beispiel 68:

5

15

25

35

45

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(2-amino-ethoxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid,

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 7.5 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(2-amino-ethoxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(Nbutyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol/Ammoniak konz. = 100:50:1) = 0.28; HPLC R_t = 6.77 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 510.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl) amid und Jodacetonitril, sowie anschliessender Reduktion der Nitrilfunktion zur Aminogruppe mit Raney-Nickel/H₂ bei Normaldruck und 40° C in Ethanol in Gegenwart von 4% Ammoniak hergestellt.

Beispiel 69:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(5-amino-pentyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 22 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(5-amino-pentyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansaure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan/Methanol/Ammoniak konz. = 100:50:1) = 0.11; HPLC R_t = 7.46 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl) amid und 5-Jodvaleriansäurenitril, sowie anschliessender Reduktion der Nitrilfunktion zur Aminogruppe mit Raney-Nickel/H₂ bei Normaldruck und 40° C in Ethanol in Gegenwart von 4% Ammoniak hergestellt.

Beispiel 70:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-amino-butyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl}-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid,

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 36 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8[4-(4-amino-butyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(Nbutyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_ℓ (Dichlormethan - Methanol - Ammoniak (konz.)= 100:50:1) = 0.15; HPLC $R_t(I)$ = 33.3 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid und 4-Jodbutyronitril, sowie anschliessender Reduktion der Nitrilfunktion zur Aminogruppe mit Raney-Nickel/H₂ bei Normaldruck und 40° C in Ethanol in Gegenwart von 4% Ammoniak zum 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8[4-(4-aminobutyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-(N-butyl)amid, R_r (Dichlormethan/Methanol/Ammoniak konz. = 100:50:1) = 0.15, HPLC R_r = 13.55 Minuten hergestellt.

Beispiel 71:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-N,N-dimethylamino-butyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 30 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-N,N-dimethylaminobutyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R. (Dichlormethan - Methanol - Ammoniak (konz.) = 100:50:1) = 0.21; HPLC $R_t = 9.7$ Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 566.

Das Ausgangsmaterial wird durch Hydrieren von 80 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-amino-butyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid (Beispiel 70), gelöst in 6 ml Methanol und in Gegenwart von 25 ml 35% iger Formaldehydlösung mit 30 mg Pd/C 10% während 19 Stunden bei Raumtemperatur und Normaldruck hergestellt und durch FC (5g Kieselgel, Dichlormethan - Methanol - Ammoniak (konz.)= 350:50:1) gereinigt. Rf (Dichlormethan/Methanol/Ammoniak konz. = 350:50:1) = 0.21; HPLC R_t = 14.18 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 666.

Beispiel 72:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-{4-[4-N-(trifluormethansulfonylaminobutyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]}-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 27 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-{4-[4-N-(trifluormethansulfonylaminobutyloxy)-3-{3-methoxypropyloxy)-phenyl]}-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan/Methanol = 9:1) = 0.27; HPLC R_f = 14.67 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 670.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 5(S-)Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-N-trifluormethansulfo-nylamino-butyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl- octansäure-(N-butyl)amid.

50 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-aminobutyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)-amid werden in 4 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C mit 23 ml Triethylamin und 13 ml Trifluormethansulfonsäureanhydrid versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann zwischen Dichlormethan (3x) und gesättigter NaHCO₃-Lösung (1x) verteilt. Die organischen Phasen werden vereinigt, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man nach Reinigung mit FC (15 g Kieselgel, Hexan - Essigsäureethylester= 1:1) die Titelverbindung: R_f (Hexan - Essigsäureethylester = 1:1) = 0.26; HPLC; R_f = 20.02 Minuten.

20 Beispiel 73:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-carboxymethoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl-octansaure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 70 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-carboxymethoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 7:3) = 0.35; HPLC R_f = 37.18 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 525.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl) amid und Bromessigsäurebenzylester, sowie anschliessender Debenzylierung in Ethanol mit Pd/C 10% bei Raumtemperatur und Normaldruck hergestellt.

Beispiel 74:

5 5(S)-Amino-4(S)-hvdroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-ethoxycarbonyl-propyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 27 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-ethoxycarbonylpropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 9:1) = 0.24; HPLC R_f = 18.18 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 581.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl) amid und 4-Jodbuttersäureethylester hergestellt.

45 Beispiel 75:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-carboxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 41 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-carboxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 9:1) = 0.20; HPLC R_f (I) = 37.65 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 553.

Das Ausgangsmaterial wird aus 5(S)Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-ethoxycarbonylpropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid (Beispiel 74) durch Hydrolyse der Esterfunktion in methanolischer Lösung mit 2 Äquivalenten 1N Natriumhydroxid durch Rühren während 24 Stunden bei Raumtemperatur hergestellt. Das nach Eindampfen des Reaktionsgemisches durch Extraktion mit Essigsäureethylester aus einer auf pH 4 angesäuerten wässrigen Lösung des Rückstandes erhaltene Produkt wird durch FC (Dichlormethan - Methanol = 9:1) gereinigt. R_f (Dichlormethan - Methanol

= 95: 5) = 0.41.

Beispiel 76:

5 (S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-methoxycarbonylbutyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 29 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-methoxycarbonylbutyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 9:1) = 0.24; HPLC R_f (I) = 42.55 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 581.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 17a) unter Verwendung von 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl) amid und 5-Jodvaleriansäuremethylester hergestellt.

15 Beispiel 77:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-carboxybutyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl-octansaure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 10 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-carboxy-butyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 8:2) = 0.34; HPLC R_f = 9.92 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 567.

Das Ausgangsmaterial wird aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-methoxycarbonyl-butyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid (Beispiel 76) durch Hydrolyse der Esterfunktion in methanolischer Lösung mit 2 Äquivalenten 1N Natriumhydroxid durch Rühren während 24 Stunden bei Raumtemperatur hergestellt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft, der Rückstand in Wasser gelöst, diese Lösung auf pH 4 angesäuert und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man durch Reinigen mit FC (Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 9:1) die Tieteiverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol - Ammoniak konz= 350: 50:1) = 0.14.

Beispiel 78:

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3(R)-2-oxo-pyrrolidin-3-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,

 $5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S), 7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octans\"{a}ure-[N-(3(S)-2-oxo-piperidin-3-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,$

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3(R)-2-oxo-piperidin-3-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-carbamoyl-3,3-dimethyl-propyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-butyl)-phenyl]-octansäure-[N-

- 45 5(S)-2-pyrrolidinon-5-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-butyl)-phenyl]-octansäure-[N-(5(R)-2-pyrrolidinon-5-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(6(S)-2-oxo-piperidin-6-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,
- 50 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(6(R)-2-oxo-piperidin-6-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-thiazol-2-yl-ethyl)]-amid-dihydrochlorid,
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4(S)-2-oxazolidinon-4-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4(R)-2-oxazolidinon-4-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-

[N-(3(S)-2.5-dioxo-pyrrolidin-3-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansaure-[N-(3(R)-2,5-dioxo-pyrrolidin-3-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2,6-dioxo-piperidin-4-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid oder

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4(S)-2-oxothiazolidin-4-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid herstellen.

Beispiel 79:

10

In analoger Weise wie in den Beispielen 1 bis 46 oder 62 bis 180 beschrieben kann man ferner 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxypropoxy)-4,5-ethylendioxy-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4(R)-2-oxothiazolidin-4-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(tetrahydro-2-pyrimidon-5-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(N-acetyl-2-amino-2-methyl-propyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(N-formyl-2-amino-2-methyl-propyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4-acetyl-piperazinyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-butyl)-phenyl]-octansāure-[N-(2,4-imidazolindion-5-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-butyl)-phenyl]-octansäure-[N-(2-hydroxy-pyridin-6-yl-methyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2,2-dimethyl-2-sulfamoyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2,2-dimethyl-2(N,N-dimethyl)-sulfamoyl-ethyl)]-amid-hydrochlor id,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-oxo-piperidin-3(R)-yl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-oxo-piperidin-3(S)-yl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-oxo-piperidin-4-yl)]-amid-hydrochlorid,

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansaure-[N-(N-acetyl-piperidin-4-yl)]-amid-hydrochlorid oder

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-but-1-en-yl)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid,

Beispiel 80:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 wird die Titelverbindung ausgehend von 82 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid hergestellt. Dies ergibt die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 9:1) = 0.32; HPLC R_f (I) = 42.32 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 509.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 206a) und 200b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-[2(S)-carboxy-3-methyl-butyl]-4(S)-[2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl]-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 200 c) und n-Butylamin hergestellt.

55 Beispiel 81:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(2-methoxymethoxyethyl)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid

50 mg 5(S)-Azido-4(S)-hydroxy-8(R,S)-isobutyroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(2-methoxymethoxyethyl)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid werden in 10 ml Methanol in Gegenwart von 50 mg Pd/C 10% bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Der Rückstand wird mittels FC (2 g Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 9:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: $R_{\rm f}$ (Dichlormethan - Methanol = 9:1) = 0.19; HPLC $R_{\rm f}$ = 13.42 Minuten.; FAB-MS (M+H)⁺ = 509. Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 2-(2-Hydroxyethyl)-anisol

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Zu einer Lösung von 10 g 2-(2-Hydroxyphenyl)-ethanol in 200 ml Aceton werden 35.3 g Cs₂CO₃ und anschliessend die Lösung von 6.5 ml Methyljodid in 40 ml Aceton zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 50 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, filtriert und eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Aus den organischen Phasen erhält man nach Vereinigen, Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes mittels FC (Dichlormethan-Diethylether = 97: 3) die Titelverbindung: R₁ (Dichlormethan -Diethylether = 97: 3) = 0.34; HPLC R₁ = 9.31 Minuten. b) 4-Brom-2-(2-hydroxyethyl)-anisol

Eine Lösung von 10.7 g 2-(2-Hydroxyethyl)-anisol in 195 ml Dichlormethan und 130 ml Methanol wird portionenweise mit 35.72 g Tetrabutylammoniumtribromid versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 150 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und dann am Rotavapor eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Aus den organischen Phasen erhält man durch Vereinigen, Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes mittels FC (Dichlormethan) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan) = 0.26; HPLC R_f = 13.04 Minuten.

c) 4-Brom-2-(2-methoxymethoxy-ethyl)-anisol

Eine Lösung von 948 mg 4-Brom-2-(2-hydroxyethyl)-anisol in 30 ml Dichlormethan wird bei Raumtemperatur mit 1.48 g N-Ethyl-diisopropylamin und 0.49 g Chlordimethyläther versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 200 Minuten bei Raumtemperatur weitergerührt und dann mit 1 ml Wasser und 1 ml 25%iger Ammoniumhydroxidlösung versetzt. Das Zweiphasengemisch wird 15 Minuten kräftig weitergerührt und dann wird die organische Phase abgetrennt, über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Aus dem Rückstand er hält man nach Reinigung mittels FC (Hexan/Dichlormethan = 1:1) die Titelverbindung: $R_{\rm f}$ (Dichlormethan) = 0.6; HPLC $R_{\rm f}$ = 17.33 Minuten.

d) 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-hydroxy-4-[4-methoxy-3-(2-methoxymethoxy-ethyl)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on.

Eine Suspension von 763 mg Magnesiumspänen in 0.5 ml Tetrahydrofuran wird mit einigen Jodkristallen versetzt und 30 Minuten im Ultraschallbad aktiviert. Danach werden 4 Tropfen 1.2-Dibromethan und anschliessend eine Lösung von 8.64 g 4-Brom-2-(2-methoxymethoxyethyl)-anisol in 30 ml Tetrahydrofuran derart zugetropft, dass das Reaktionsgemisch am Rückfluss siedet. Nach beendeter Zugabe wird noch 1 Stunde am Rückfluss gehalten. Dieses Reaktionsgemisch wird nun innert 45 Minuten zu einer auf -75° C gekühlten Lösung von 2.85 g 3(S)-Isopropyl-5(S)-[1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4-oxobutyl]-tetrahydrofuran-2-on in 20 ml Tetrahydrofuran unter Rühren zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch 150 Minuten bei -75° C weitergerührt und dann bei der gleichen Temperatur mit der Lösung von 1.4 ml Eisessig in 1 ml Tetrahydrofuran und danach mit 25 ml gesättigter Ammoniumchloridlösung versetzt. Anschliessend wird das RG auf Raumtemperatur gebracht, auf 60 ml Wasser gegossen und 3x mit 100 ml Essigsäureethylester extrahiert. Die organischen Phasen werden mit 50 ml gesättigter Kochsalzlösung gewaschen, vereinigt, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingedampft. Durch Reinigen des Rückstandes mittels FC (400 g Kieselgel, Hexan/Essigsäureethylester = 8:2) erhält man die Titelverbindung: R_f (Hexan - Essigsäureethylester = 7:3) = 0.25; HPLC R_f = 48.10 und 50.29 Minuten;. (Diastereomerengemisch).

e) 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-isobutyryloxy-4-[4-methoxy-3-(2-methoxymethoxyethyl)-phenyl}-butyl}-tetrahydrofuran-2-on

Eine Lösung von 300 mg 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-hydroxy- 4-[4-methoxy-3-(2-methoxymethoxyethyl)-phenyl]-butyl]-tetrahydrofuran-2-on in 3.5 ml Dichlormethan wird mit 0.25 ml Pyridin, 0.31 ml Isobuttersäureanhydrid und 15 mg Dimethylaminopyridin versetzt und 80 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt. Danach wird das Reaktionsgemisch zwischen Dichlormethan (3x), Wasser (1x) und gesättigter Kochsalzlösung (2x) verteilt. Aus den vereinigten organischen Phasen erhält man nach Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes durch FC (30 g Kieselgel, Hexan - Essigsäureethylester = 8:2) die Titelverbindung: R_f (Hexan - Essigsäureethylester = 8:2) = 0.26; HPLC R_f = 21.38 Minuten. und 21.76 Minuten. (Diastereomerengemisch).

f) 5(S)-Azido-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8(R,S)-isobutyryloxy-8-[4-methoxy-3-(2-methoxymethoxyethyl)-phenyl]-octansäure(N-butyl)-amid

Eine Lösung von 170 mg 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-isobutyryloxy-4-[4-methoxy-3-(2-methoxymethoxyethyl)-phenyl}-butyl}-tetrahydrofuran-2-on in 1.4 ml Butylamin wird 16

Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man nach Reinigung mittels FC (Hexan/Essigsäureethylester = 7:3) die Titelverbindung: R_f (Hexan Essigsäureethylester = 7:3) = 0.25; HPLC R_f = 20.38 und 20.8 Minuten. (Diastereomerengemisch).

Das in Stufe d) eingesetzte 3(S)-Isopropyl-5(S)-{[(S)-azido-3(S)-isopropyl-4-oxo-butyl]-tetrahydrofu-ran-2-on wird wie folgt hergestellt.

g) 2(S),7(S)-Diisopropyl-oct-4-en-dicarbonsäure-[bis-([4-(S)-benzyl-oxazolidin-2-on)]-amid.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Zu einer Lösung von 11.5 g 4(S)-Benzyl-3-isovaleroyl-oxazolidin-2-on in 32 ml Tetrahydrofuran wird unter Rühren bei -75° C 48 ml einer 1.0 M Lösung von Lithiumhexamethyldisilazid in Tetrahydrofuran innerhalb von 1 Stunde zugetropft. Es wird noch 2 Stunden bei -75° C und 20 Minuten bei -20° C weitergerührt, dann 10 ml 1,3-Dimethyl-3,4,5,6-tetrahydro-2-(1H)-pyrimidon (DMPU) und innert 45 Minuten die Lösung von 4.28 g 1.4-Dibrom-2-buten in 10 ml Tetrahydrofuran zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 15 Stunden bei -20° C weitergerührt, dann innert 1 Stunde auf 0° C gebracht, anschliessend bei -20° C mit 10 ml gesättigter Ammoniumchloridlösung versetzt und nach 15 Minuten auf Raumtemperatur gebracht. Nun wird das Raktionsgemisch zwischen Dichlormethan und gesättigter Kochsalzlösung/Wasser = 1:1 verteilt. Aus den organischen Phasen erhält man nach Vereinigen, Trocknen über Natriumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes mittels FC (Hexan/Essigsäureethylester = 4: 1) die Titelverbindung: R_f (Hexan/Essigsäureethylester = 4: 1) = 0.30; HPLC R_f = 21.6 Minuten.; FAB-MS (M+H)⁺ = 575; Smp. = 110-111°C (kristallisiert aus Essigsäureethylester - Hexan).

Zu einer Lösung von 30 g 2(S),7(S)-Diisopropyl-oct-4-en-dicarbonsäure-[bis-(4(S)-benzyl-oxazolidin-2-on)]-amid in 360 ml Tetrahydrofuran und 120 ml Wasser werden unter Rühren 10.5 g N-Bromsuccinimid zugegeben, wobei die Temperatur mit einem Eisbad auf Raumtemperatur gehalten wird. Das Reaktionsgemisch wird 2 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt, dann wird am Rotavapor das Tetrahydrofuran abgedampft. Der wässrige Rückstand wird zwischen Diethylether (2x200 ml), Wasser (2x50 ml) und gesättigter Kochsalzlösung (1x 50 ml) verteilt. Aus den organischen Phasen erhält man nach Vereinigen, Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes mittels FC (90 g Kieselgel, Hexan/ Essigsäureethylester = 3 : 1) die Titelverbindung als Rohprodukt. Durch Kristallisation aus Diisopropylether erhält man die reine Verbindung: Smp. = 91 - 92° C; R_f (Hexan - Essigsäureethylester = 8 : 2) = 0.28; HPLC R_f = 19.53 Minuten.; FAB-MS (M+H)⁺ = 494.

 $\underline{i)\ 3(S)-lsopropyl-5(S)-\{1(S)-azido-4-methyl-3(S)-[(4(S)-benzyl-oxazolidin-2-on-3-yl)-carbonyl]-pentyl\}-te-trahydrofuran-2-on}$

Zu einer bei Raumtemperatur gerührten Lösung von 17.8 g 3(S)-lsopropyl-5(S)- $\{1(R)$ -brom-4-methyl-3(S)- $\{4(S)$ -benzyl-oxazolidin-2-on-3-yl)-carbonyl]-pentyl}-tetrahydrofuran-2-on in 180 ml Toluol werden 13.6 g frisch getrocknetes Tetrabutylammoniumazid zugegeben und im Verlauf von 160 Stunden Rühren bei Raumtemperatur werden weitere 10 g des Azids zugefügt. Danach wird das Reaktionsgemisch zwischen Essigsäureethylester und Wasser (2x) und gesättigter Kochsalzlösung (1x) verteilt. Die organischen Phasen werden vereinigt, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Aus dem Eindampfrückstand erhält man mittels FC (Hexan/Essigsäureethylester = 8 : 2) und Kristallisation aus Diethylether - Hexan erhält man die Titelverbindung: Smp. = 102-103° C; R_f (Hexan/Essigsäureethylester = 8 : 2) = 0.2; HPLC R_t = 18.55 Minuten.; FAB-MS (M+H)⁺ = 457.

k) 3(S)-Isopropyl-5(S)-(1(S)-azido-3(S)-carboxy-4-methyl-pentyl)-tetrahydrofuran-2-on

Zu einer bei -5° C gerührten Lösung von 55.3 g 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-4-methyl-3(S)-[(4(S)benzyl-oxazolidin-2-on-3-yl)-carbonyl]-pentyl}-tetrahydrofuran-2-on in 500 ml Tetrahydrofuran werden nacheinander 175 ml Wasser, 74 ml 30%ige Wasserstoffperoxidlösung und 5.9 g Lithiumhydroxid langsam zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 1 Stunde bei 5° C und 150 Minuten bei Raumtemperatur weitergerührt, dann bei 3° C während 30 Minuten. mit 750 ml wässriger 1M Natriumsulfitlösung versetzt und 30 Minuten bei Raumtemperatur weitergerührt. Durch Einengen wird dann das Reaktionsgemisch vom Tetrahydrofuran befreit und die wässrige Lösung wird 3x mit 1200 ml Essigsäureethylester gewaschen, wobei die organischen Phasen 3x mit 100 ml 0.1 N Natriumhydroxid zurückextrahiert werden. Die vereinigten wässrigen Phasen werden mit ca 200 ml 4N Salzsäure auf pH 1-2 gestellt und mit 3x 1200 ml Essigsäureethylester extrahiert. Aus den organischen Phasen erhält man durch Vereinigen, Trocknen über Magnesiumsulfat und Eindampfen das Rohprodukt, welches zur Cyclisierung von geöffnetem Lakton in 500 ml Toluol gelöst und zusammen mit ca. 1 g Molekularsieb und ca. 1 g p-Toluolsulfonsäure 2:Stunden bei 50° C gerührt wird. Filtrieren, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes mittels FC (Hexan - Essigsäureethylester - Eisessig = 30:60:1) ergibt die Titelverbindung, welche spontan kristallisiert: Smp. = 56-58° C; R_f (Hexan - Essigsäureethylester - Eisessig = 30 : 60 : 1) = 0.62; HPLC R_f = 14.46 Minuten.; FAB MS (M+H)* = 298.

I) 3(S)-Isopropyl-5(S)-(1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4-oxo-butyl)-tetrahydrofuran-2-on.

Zu einer Lösung von 1.7 g 3(S)-IsopropyI-5(S)-(1(S)-azido-3(S)-carboxy-4-methylpentyl)-tetrahydro-furan-2-on in 20 ml Toluol werden bei 0° C unter Rühren 1.45 ml Oxalylchlorid innert 10 Minuten. zugetropft. Danach werden noch 0.03 ml Dimethylformamid zugegeben und dann wird die Temperatur innert 30 Minuten auf 37° C erhöht. Das Reaktionsgemisch wird 2 Stunden bei 37° C gerührt, dann klarfiltriert und unter vermindertem Druck bei 30° C Badtemperatur eingedampft. Der Rückstand wird noch zweimal in 10 ml Toluol gelöst und in gleicher Weise wieder eingedampft. Das so erhaltene rohe Säurechlorid wird in 5 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei -75° C mit 16 ml einer 0.34 M Lösung von NaAlH(O-tert.Bu)₃ in Diglyme (H.C. Brown et al.,J.Org.Chem. (1992) 58.472) innert 30 Minuten. versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 70 Minuten. bei -75° C weitergerührt und dann wird bei gleicher Temperatur die Lösung von 0.385 ml Eisessig in 1 ml Tetrahydrofuran zugetropft, gefolgt von 2.1 ml gesättigter NH₄Cl -Lösung und anschliessend 20 ml Diethylether. Das Reaktionsgemisch wird auf Raumtemperatur gebracht und zwischen Diethylether und Wasser/gesättigter Kochsalzlösung verteilt. Aus den organischen Phasen erhält man nach Vereinigen, Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes mittels FC (Hexan - Essigsäureethylester = 95 : 5) die Titelverbindung: R_f (Hexan - Essigsäureethylester = 2 : 1) = 0.55; HPLC R_t = 16.41 Minuten.

Beispiel 82:

5

10

15

30

35

40

45

50

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-hydroxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansăure-N-(2-morpholinoethyl)amid-hydrochlorid

30 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-hydroxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-(N-2-morpholinoethyl)amid werden in 1.5 ml einer auf 0° C gekühlten 4 N Lösung von Salzsäure in Dioxan gelöst und 10 Minuten. bei 0° C weitergerührt. Das Reaktionsgemisch wird unter vermindertem Druck bei Raumtemperatur zur Trockne eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man durch Reinigen mittels FC (5 g Kieselgel, Dichlormethan - Methanol = 98 : 2) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 8:2) = 0.20; R_f = 10.43 Minuten.; FAB-MS (M+H)⁺ = 610.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 2-(3-Methoxypropyloxy)-phenol

Eine Suspension von 8.4 g NaH (60%ige Dispersion in Mineralöl) in 300 ml Dimethylformamid wird bei Raumtemperatur innert 30 Minuten. mit der Lösung von 22 g Brenzcatechin in 80 ml Dimethylformamid versetzt und 1 Stunde bei Raumtemperatur weitergerührt. Danach wird die Lösung von 49.3 g 3-Brompropyl-methylether in 80 ml Dimethylformamid zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 80 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt und dann unter vermindertem Druck bei 30° C Badtemperatur eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Aus den vereinigten organischen Phasen erhält man nach Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes durch FC (100 g Kieselgel, Hexan -Dichlormethan = 5: 95) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Diethylether = 96 : 4) = 0.35; HPLC R_t = 11.2 Minuten.

b) 4-Brom-2-(3-methoxypropyloxy)-phenol

Eine Lösung von 2.6 g 2-(3-Methoxypropyloxy)-phenol in 60 ml Dichlormethan und 40 ml Methanol wird bei Raumtemperatur mit 6.9 g Tetrabutylammoniumtribromid portionenweise versetzt und danach 30 Minuten weitergerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand zwischen Diethylether und Wasser verteilt. Aus den vereinigten organischen Phasen erhält man nach Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes durch FC (700 g Kieselgel, Dichlormethan - Diethylether = 98 : 2) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Diethylether = 97 : 3) = 0.50; HPLC R_f = 14.32 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 262.

c) 4-(3-Benzyloxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-brombenzol

Ein Gemisch von 4 g 4-Brom-2-(3-methoxypropyloxy)-phenol, 2.3 g Kaliumcarbonat, 3.8 g Benzyl-(3-brompropyl)-ether, einer Spatelspitze Nal und 15 ml Acetonitril wird 30 Stunden am Rückfluss gerührt. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und das Filtrat eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Essigsäureethylester und Wasser verteilt. Aus den organischen Phasen erhält man durch Vereinigen, Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes mittels FC (Hexan - Essigsäureethylester = 95 : 5) die Titelverbindung: R_f (Hexan - Essigsäureethylester = 9:1) = 0.15; HPLC R_f = 20.66 Minuten. d) 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-hydroxy-4-[4-(3-benzyloxy-propyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl}-butyl}-tetrahydrofuran-2-on

Zu einer bei -75° C gerührten Lösung von 500 mg 4-(3-Benzyloxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-brombenzol in 2 ml Tetrahydrofuran werden 1.3 ml einer 0.9 M Lösung von Butyllithium in Hexan langsam zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 20 Minuten bei -75° C weitergerührt und dann mit einer aus 44.5

mg Magnesiumpulver und 0.158 ml 1.2-Dibromethan in 3 ml Tetrahydrofuran bei Raumtemperatur frisch hergestellten Suspension von Magnesiumbromid tropfenweise versetzt. Nachdem das Reaktionsgemisch 30 Minuten bei -75° C weitergerührt wird, wird eine Lösung von 172 mg 3(S)-Isopropyl-5(S)-[1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4-oxo-butyl]-tetrahydrofuran-2-on in 2 ml Tetrahydrofuran tropfenweise zugefügt. Es wird nochmals 30 Minuten bei -75° C gerührt und dann werden bei der gleichen Temperatur 1.2 ml gesättigte Ammoniumchloridlösung zugetropft. Nachdem das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur gebracht wird, wird 3x mit Essigsäureethylester extrahiert. Aus den organischen Phasen erhält man nach Waschen mit Wasser (2x) und gesättigter Kochsalzlösung (1x), Trocknen über Magnesiumsulfat, Vereinigen, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes mittels FC (2x 30 g Kieselgel, Hexan/Essigsäureethylester = 6: 2) die Titelverbindung: R_f (Hexan - Essigsäureethylester = 2 : 1) = 0.23; HPLC R_f = 20.27 und 21.07 Minuten. (Diastereomerengemisch); FAB-MS M⁺ = 611.

e) 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-acetoxy-4-[4-(3-benzyloxy-propyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on

Eine Lösung von 144 mg 3(S)-Isopropyl-5(S)- $\{1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-hydroxy-4-[4-(3-benzyloxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl\}-tetrahydrofuran-2-on in 1.8 ml Essigsäure-anhydrid und 0.057 ml Pyridin wird 30 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann bei Raumtemperatur unter vermindertem Druck zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Dichlormethan (3x) und Wassergesättigter Kochsalzlösung (3x) verteilt. Aus den organischen Phasen erhält man nach Vereinigen, Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen des Rückstandes mittels FC (Hexan - Essigsäureethylester = 4:1) die Titelverbindung: <math>R_f$ (Hexan - Essigsäureethylester = 2:1) = 0.38 und 0.33; HPLC R_f = 21.76 und 21.82 Minuten. (Diastereomerengemisch); FAB-MS M^+ = 653, (M+Na) $^+$ = 676.

f) 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-amino-3(S)-isopropyl-4-[4-(3-hydroxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on

Eine Lösung von 151 mg 3(S)-Isopropyl-5(S)- $\{1(S)$ -azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-acetoxy-4- $[4-(3-benzyloxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl\}$ -tetrahydrofuran-2-on in 10 ml Ethanol wird bei Normaldruck und Raumtemperatur in Gegenwart von 70 mg PdO während 170 Stunden hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert, eingedampft und der Rückstand in 10 ml Ethanol gelöst und nochmals 24 Stunden in Gegenwart von 140 mg PdO bei Normaldruck und Raumtemperatur hydriert. Filtrieren und Eindampfen ergibt die Titelverbindung als Rohprodukt: R_f (Dichlormethan/Methanol) = 0.32; HPLC R_f = 11.72 Minuten.; FAB-MS (M+H) $^+$ = 480.

Die Verbindung wird ohne Reinigung in der nächten Stufe eingesetzt.

g) 3(S)-lsopropyl-5(S)-{1(S)-tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-(3-hydroxy-propyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on

Zu einer bei 0° C gerührten Lösung von 106 mg 3(S) - Isopropyl-5(S)-{1(S)-amino-3(S)-isopropyl-4-[4-(3-hydroxy-propyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran- 2-on in 4.5 ml Dichlormethan wird die Lösung von 0.07 ml N-Ethyldiisopropylamin in 0.1 ml Dichlormethan und anschliessend die Lösung von 77 mg Ditertiärbutyl-dicarbonat in 0.4 ml Dichlormethan zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird danach auf Raumtemperatur gebracht, 20 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt und dann zur Trockne eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man durch Reinigung mittels FC (50 g Kieselgel, Dichlormethan - Methanol = 98 : 2) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 95: 5) = 0.34; HPLC R_f = 19.07 Minuten.; FAB-MS M⁺ = 579, (M+Na)⁺ = 602.

h) 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-hydroxy-propyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoethyl)amid

Ein Gemisch von 84 mg 3(S)-Isopropyl-5(S)- $\{1(S)$ -tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-(3-hydroxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on, 0.6 ml 4-(2-Aminoethyl)-morpholin und 0.025 ml Eisessig wird 16 Stunden bei Raumtemperatur und 6 Stunden bei 45° C gerührt und dann zwischen Diethylether (2x) und gesättigter NaHCO₃-Lösung (1x) und Wasser (2x) verteilt. Aus den organischen Phasen erhält man durch Vereinigen, Trocknen über Magnesiumsulfat, Eindampfen und Reinigen mittels FC (5 g Kieselgel, Dichlormethan - Methanol = 98 : 2) die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan - Methanol = 95 : 5) = 0.16; HPLC R_f = 14.49 Minuten.; FAB-MS (M+H)⁺ = 710.

Beispiel 83:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid-semifumarat

Die gerührte Lösung von 2.35 g 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl}-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-et hyl)-amid-hydrochlorid (Beispiel 137) in 20 ml Wasser wird nacheinander mit 20 g Eis und 12 ml 2N NaOH versetzt und anschließend mit 3x 50 ml

Tertiärtbutylmethylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Magnesiumsulfat getrocknet und eingedampft. Der Eindampfrückstand wird in 25 ml Methanol mit 0.232 g Fumarsäure versetzt. Das Gemisch wird solange gerührt bis eine klare Lösung entstanden ist und anschließend eingedampft. Der Rückstand wird aus 100 ml Acetonitril/Ethanol = 95:5 kristallisiert. Die Kristalle werden abgenutscht und bei 60° C getrocknet. Man erhält die Titelverbindung als weißes Pulver vom Smp. 95 - 104° C.

Beispiel 84:

10

20

25

30

35

40

45

50

55

5(S)-Amino-2(S),7(S)-diisopropyl-4(S)-hydroxy-8-[4-tertiärbutyl-3-(3-methoxypropoxy)-phenyl]-octansäure [N-2-(morpholin-4-yl)-ethyl]-amid-dihydrochlorid

Zu 768 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-tertiärbutyl-3-(3-methoxypropoxy)-phenyl]-octansäure[N-2-(morpholin-4-yl)-ethyl]-amid wird bei 0-5° C eine 4 N Salzsäure-Lösung in Dioxan (20 ml) addiert und die Mischung über 1 Stunde nachgerührt. Anschließend wird das Lösungsmittel durch Lyophilisation im Hochvakuum entfernt, der Rückstand in wasserfreiem Dichlormethan gelöst, über Watte filtriert und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wird erneut mit wenig 4 N Salzsäure in Dioxan versetzt, die erhaltene Lösung lyophilisiert und der Rückstand am Hochvakuum getrocknet. Man erhält die Titelverbindung als weiße amporphe Festsubstanz: R_f (Dichlormethan/Methanol/Ammoniak konz. = 9:1:0.1) = 0.23; HPLC R_f 14.5 Minuten; FAB-MS (M+H)[†]= 592.

Die Ausgangsmaterialialien wird werden wie folgt hergestellt:

a) 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-tertiärbutyl-3-(3-methox-ypropoxy)-phenyl]-octansäure[N-2-(morpholin-4-yl)-ethyl]-amid

Eine Lösung von 756 mg 3(S)-Isopropyl-5(S)- $\{1(S)-\text{tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-\text{isopropyl-4-}[4-\text{tertiärbutyl-3-}(3-\text{methoxypropoxy})-\text{phenyl}]-\text{butyl}-\text{tertahydrofuran-2-on in 4 ml 4-}(2-\text{Aminoethyl})-\text{morpholin und 0.23 ml Eisessig wird während 4 Stunden bei 65° C gerührt und anschließend eingedampft. Der Rückstand wird zwischen Diethylether (30 ml) und einer gesättigten Natriumhydrogencarbonat-Lösung (10 ml) verteilt, die wässerige Phase mit Diethylether (2 x 30 ml) extrahiert, die vereinten organischen Phasen über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Aus dem Rückstand erhält man nach Reinigung mittels FC (70 g Kieselgel, Dichlormethan/Methanol/Ammoniak konz. = 98:2:1 nach 96:4:1) die Titelverbindung als weißen Schaum: <math>R_f$ (Dichlormethan/Methanol/Ammoniak konz. = 9:1:0.1) = 0.43; HPLC R_f = 19.8 Minuten.

b) 3(S)-lsopropyl-5(S)-{1(S)-tertiārbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-tertiārbutyl-3-(3-methox-ypropoxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on

Eine Lösung von 1.24 g 3(S)-Isopropyl-5(S)-{4(R,S)-acetoxy-1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-[4-tertiärbutyl-3-(3-methoxypropoxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on in 25 ml Ethanol wird in Gegenwart von 2.4 g PdO/C 5 % (Engelhardt) bei Raumtemperatur und Normaldruck über 28 Stunden hydriert. Das Reaktionsgemisch wird über Celite 545 filtriert, mit Ethanol nach-gewaschen und der Rückstand nach dem Einengen am Hochvakuum getrocknet. Das so erhaltene Produkt (843 mg) wird in 20 ml Dichlormethan gelöst und bei 0-5° C nacheinander mit 0.58 ml N-Diisopropylethylamin und einer Lösung von 638 mg Ditertiärbutyl-dicarbonat in 5 ml Dichlormethan versetzt. Der Ansatz wird bei Raumtemperatur über Nacht gerührt, anschließend das Lösungsmittel unter Vakuum entfernt und das Rohprodukt mittels FC (60 g Kieselgel, Hexan/Essigsäureethylester/Ammoniak konz. = 80:20:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung als farbloses Öl: R_f (Hexan/Essigsäureethylester/Ammoniak konz. = 50:50:1) = 0.90; HPLC R_f= 26.2 Minuten.

c) 3(S)-Isopropyl-5(S)-4(R,S)-acetoxy-1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-4-tertiär-butyl-3-4-methoxypropoxy)-phenyl-butyl-tetrahydrofuran-3-on

Die Mischung aus 1.15 g 3(S)-Isopropyl-5(S)-{4(R,S)-hydroxy-1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-[4-tertiärbutyl-3-(3-methoxypropoxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on, 11 ml Essigsäureanhydrid und 0.55 ml Pyridin wird bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingeengt und der Rückstand zwischen 100 ml Dichlormethan und 20 ml Wasser verteilt. Das nach extraktiver Aufarbeitung erhaltene Rohprodukt wird durch FC (80 g Kieselgel, Hexan/Essigsäureethylester = 2:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung als gelbliches Öl: R₁ (Hexan/Essigsäureethylester = 2:1) = 0.66.

d) 3(S)-Isopropyl-5(S)-{4(R,S)-hydroxy-1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4(R,S)-[4-tertiārbutyl-3-(3-methox-ypropoxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on

In analoger Weise wie in Beispiel 185c) beschrieben wird 4-Tertiärbutyl-3-(3-methoxypropoxy)-brombenzol (2.35 g), gelöst in 60 ml Tetrahydrofuran, mit 4.86 ml einer 1 N n-Butyllithium-Lösung (in Hexan) und anschließend mit einer Suspension von Magnesiumbromid in 20 ml Tetrahydrofuran (hergestellt aus 380 mg Magnesiumpulver und 1.35 ml 1,2-Dibromethan umgesetzt. Zu der erhaltenen Suspension wird eine Lösung von 1.46 g 3(S)-Isopropyl-5(S)-[1(S)-azido-3(S)-isopropyl-4-oxobutyl]-tetrahydrofuran-2-on

in 6 ml Tetrahydrofuran bei - 70° C über 20 Minuten zugetropft und für eine weitere Stunde nachgerührt. Nach extraktiver Aufarbeitung wird das Rohprodukt durch FC (300 g Kieselgel, Hexan/Essigsäureethylester = 5:1 nach 3:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung als blaßgelbes Öl: R_f (Hexan/Essigsäureethylester = 2:1) = 0.57; HPLC R_f = 22.9 und 24.1 Minuten (Diastereomerengemisch).

e) 4-Tertiärbutyl-3-(3-methoxypropoxy)-brombenzol

Die Suspension aus 2.60 g 5-Brom-2-tertiärbutyl-phenol, 4.34 g 3-Methoxypropylbromid und 5.55 g Cesiumcarbonat in 40 ml Aceton wird bei 60° C über Nacht gerührt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird filtriert und das nach Einengen des Filtrats erhaltene Rohprodukt mittels FC (80 g Kieselgel, Hexan/Essigsäureethylester = 98:2) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung als Öl: R_f (Hexan/Essigsäureethylester = 9:1) = 0.56.

Beispiel 85:

5

10

15

20

30

40

45

55

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[2-(4-hydroxypiperidin-1-yl)ethyl]amid-dihydrochlorid$

100 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(4-hydroxy-piperidin-1-yl)-ethyl]-amid werden in 3 ml 4N Salzsäure in Dioxan bei 0° C gelöst und für 2 Stunden bei 0° C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird lyophilisiert und man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.08; HPLC R_f = 8.85 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(4-hydroxypiperidin-1-yl)-ethyl]-amid

102 mg 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105e) und 0.5 g N-(2-Aminoethyl)-4-hydroxypiperidin werden während 2 Stunden bei 80° C verrührt. Das Reaktionsgemisch wird mittels FC (60 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 4:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 4:1) = 0.16

Beispiel 86:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-(2,2-dimethyl-2-morpholino-ethyl)amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 85 er hält man die Titelverbindung ausgehend von 120 mg 5(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2,2-dimethyl-2-morpholino-ethyl)amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.07; HPLC R_f = 9.22 Minuten; FAB-MS (M+H)* = 566.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 4-(2-Amino-1.1-dimethyl-ethyl)-morpholin hergestellt.

Beispiel 87:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[2-(trans-2.6-dimethylmorpholino)ethyl]amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 102 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(trans-2.6-dimethyl-morpholino)-ethyl]amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.27; HPLC R_f = 9.56 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 566.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 4-(2-Aminoethyl)-trans-2.6-dimethyl-morpholin hergestellt.

a) 4-(2-Amino-ethyl)-2.6-(trans)-dimethyl-morpholin

8.20 g 4-(2-Phtaloylaminoethyl)-trans-2.6-dimethyl-morpholin werden in 250 ml Ethylalkohol mit 2.76 ml Hydrazin-hydrat während 2 Stunden am Rückfluss gerührt. Das Reaktionsgemisch wird verdünnt mit Diethylether und anschliessend klarfiltriert. Aus dem eingeengten Filtrat erhält man die rohe Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol-Ammoniak konz. = 40:10:1) = 0.21

b) 4-(2-Phtaloylaminoethyl)-trans-2.6-dimethyl-morpholin

10.16 g N-(2-Bromethyl)-phtalimid und 11.50 g trans-2.6-Dimethylmorpholin werden 30 Minuten bei

130° C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird anschliessend zwischen Eis-Wasser und Essigsäureethylester verteilt. Die eingedampften organischen Phasen werden mittels FC (240g Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) gereinigt: Man erhält die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.39

Beispiel 88:

5

10

15

35

40

45

50

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-saure-N-[2-(<math>cis$ -2.6-dimethylmorpholino)ethyl]amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 97 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(cis-2.6-dimethyl-morpholino)-ethyl]amid: R_t (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.21; HPLC R_t = 9.38 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 566.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105e) und 4-(2-Amino-ethyl)-cis-2.6-dimethyl-morpholin hergestellt.

Das 4-(2-Amino-ethyl)-cis-2.6-dimethyl-morpholin wird analog Beispiel 87 a) und 87 b) aus cis-2.6-Dimethylmorpholin hergestellt.

Beispiel 89:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-(2-piperidinoethyl)amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 85 er hält man die Titelverbindung ausgehend von 74 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-piperidinoethyl)amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.09; HPLC R_t = 9.55 Minuten; FAB-MS (M+H)+ = 536.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und N-(2-Piperidinoethyl)amin hergestellt.

Beispiel 90:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[2-(4-methoxypiperidino)-ethyl]-amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 74 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(4-methoxy-piperidino)ethyl]-amid: R_t (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.12; HPLC R_t = 9.39 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 566.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 1-(2-Aminoethyl)-4-methoxy-piperidin hergestellt.

Das 1-(2-Amino-ethyl)-4-methoxypiperidin wird analog Beispiel 87 a) und 87 b) aus 4-Methoxy-piperidin hergestellt.

Beispiel 91:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-(2-thiomorpholinoethyl)amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 110 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-thiomorpholino-ethyl)amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.17; HPLC R_t = 9.53 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 554.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105e) und 4-(2-Aminoethyl)thiomorpholin hergestellt.

Beispiel 92:

5

20

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(3-hydroxypropyl)]amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 110 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-hydroxypropyl)]amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.07; HPLC R_t = 9.65 Minuten; FAB-MS (M+H)+ = 483.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 3-Amino-1-propanol hergestellt.

Beispiel 93:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(4-hydroxybutyl)]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 112 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4-hydroxybutyl)]amid: R₁(Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.07; HPLC R₁ = 9.83 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 497.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 4-Amino-1-butanol hergestellt.

25 Beispiel 94:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(4-acetoxybutyl)]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 27 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4-acetoxybutyl)]amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.16; HPLC R_f = 11.53 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 539.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

<u>a)</u> 5(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4-acetoxybuty)]amid

116 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4-hydroxybutyl)]amid (Beispiel 93) werden in 5 ml Tetrahydrofuran bei 0° C mit 30 ml Triethylamin, 2 mg 4-(N,N'-Dimethylamino)pyridin (DMAP) und 20 ml Essigsäureanhydrid versetzt. Die Reaktionslösung wird 18 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt. Das Reaktionsgemisch wird zwischen Diethylether und Wasser-gesättigter Kochsalzlösung verteilt. Die eingedampften organischen Phasen werden durch FC (40 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan-Methanol= 95:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R₄ (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.60

Beispiel 95:

45

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(3-cyanopropyl)]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 107 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-cyanopropyl)]amid : R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.07; HPLC R_f = 10.76 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 492.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 4-Amino-butyronitril hergestellt.

Beispiel 96:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-

sāure-[N-(3-methoxypropyl)]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 107 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-methoxypropyl)]amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.34; HPLC R_f = 10.70 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 497.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 3-Methoxy-propylamin hergestellt.

10 Beispiel 97:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(2-acetylamino-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 82 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-acetylamino-ethyl)]amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.17; HPLC R_t = 9.54 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 510.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und N-Acetyl-ethylendiamin hergestellt.

Beispiel 98:

25

30

35

45

50

55

$\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-\{N-[2-(2-pyridyl)-ethyl)\}-amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 118 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure- $\{N-[2-(2-yridyl)-ethyl]\}$)-amid : R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.09; HPLC R_t = 8.88 Minuten; FAB-MS $(M+H)^+$ = 530.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 2-(2-Aminoethyl)-pyridin hergestellt.

Beispiel 99:

$\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[2-(N'-oxomorpholino)ethyl]-amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 82 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N'-oxomorpholino)ethyl]amid : R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.07 HPLC R_f =9.04 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 554.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 4-(2-Aminoethyl)-N-oxo-morpholin hergestellt.

Das Ausgangsmaterial wird wie folg hergestellt:

a) 4-(2-Aminoethyl)-N-oxo-morpholin

2.8 g 4-(2-Benzyloxycarbonylaminoethyl)-N-oxo-morpholin werden in Gegenwart von 0.30 g Pd/C 10% in Methanol für 10 Minuten bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Man erhält die rohe Titelverbindung: 1 H-NMR (CD₃OD), δ (ppm) = 4.90 (2H, s), 4.20 (1H, m), 3.87 - 2.80 (10H, m), 2.50 (1H, m)

b) 4-(2-Benzyloxycarbonylaminoethyl)-N-oxo-morpholin

10.6 g 4-(2-Benzyloxycarbonylaminoethyl)-morpholin werden in 12 ml Methanol bei 60° C unter Rühren in 6 Portionen im Abstand von 12 Stunden mit jeweils 1.48 ml Wasserstoffperoxid 30% versetzt. Das abgekühlte Reaktionsgemisch wird vorsichtig mit gesättigter Natriumsulfitlösung versetzt, bis der Peroxid-überschuss vernichtet ist. Das Methanol wird abgedampft und die resultierende Suspension in Essigsäureethylester-Methanol 99:1 aufgenommen. Das Gemisch wird getrocknet mit Magnesiumsulfat und nach einer Filtration, das Filtrat eingedampft. Man erhält die Titelverbindung nach Kristallisation aus Essigsäureethylester: Rf (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.17; Smp. 163° C.

Beispiel 100:

5

20

25

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-{N-[3-(tertiärbutylsulfonyl)-propyl]} -amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 110 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure- $\{N-[3-(tertiärbutylsulfonyl)-propyl]\}$ -amid: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.45; HPLC R_f = 11.27 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 587.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 3-Amino-1-(tertiārbutylsulfonyl)-propan hergestellt.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 3-Amino-1-(tertiärbutylsulfonyl)-propan

1.0 g 3-Aminopropyl-(tertiärbutylsulfonyl)-propan werden bei 0° C in 30 ml Wasser gelöst. Nacheinander werden 2.14 g Kaliumpermanganat und 2 ml 4N Salzäure in 30 ml Wasser zugegeben und der Ansatz über Nacht bei 0° C gerührt. Die dunkle Suspension wird abfiltriert und mit 100 ml heissem Wasser nachgewaschen. Das Filtrat wird mit 50 ml Toluol versetzt und eingeengt. Die ausgefallenen weissen Kristalle werden mittels FC (10 g Kieselgel, Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.20.

Beispiel 101:

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-\{N-[3-(ethylsulfonyl)-propyl]\}-amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 44 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[3-(ethylsulfonyl)-propyl]}-amid: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.26; HPLC R_f = 10.40 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 559.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 3-Amino-1-(ethylsulfonyl)-propan hergestellt.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 3-Amino-1-(ethylsulfonyl)-propan

1.0 g 3-Aminopropyl-ethyl-sulfid werden in 35 ml Methanol bei 0° C vorgelegt, 15.5 g Oxone wird in 35 ml Wasser addiert und 4 Stunden bei 0° C gerührt. 200 ml Wasser werden addiert und mit 3 x 150 ml Dichlormethan extrahiert. Die eingedampften organischen Extrakte werden durch FC (10 g Kieselgel, Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80: 15:5) = 0.15.

40 Beispiel 102:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-ispropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-saure-{N-[2-(ethylsulfonyl)-ethyl]}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 90 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(ethylsulfonyl)-ethyl]}-amid: R_t (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.39; HPLC R_t = 10.50 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 545.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 2-Amino-1-(ethylsulfonyl)-ethan hergestellt.

Beispiel 103:

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-saure-{N-[2-(N-butylsulfonyl)-ethyl]}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 67 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N-butylsulfonyl)-ethyl]}-amid: R₄ (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.41; HPLC $R_t = 12.52$ Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 588.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 2-Aminoethyl-(N-butyl)-sulfonamid hergestellt.

Beispiel 104:

5

10

15

30

35

40

45

50

55

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-sa\"ure-{N-[2-(N,N-dimethylsulfonyl)-ethyl]}-amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 85 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 120 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N,N-dimethylsulfonyl)-ethyl]}-amid: R_r (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.43; HPLC R_r = 11.03 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 560.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 85 a) aus 2-{1(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on (Beispiel 105 e) und 2-Aminoethyl- (N,N-dimethyl)-sulfonamid hergestellt.

Beispiel 105:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(3-carbamoyl-propyl)]-amid-hydrochlorid

84 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-carbamoylpropyl)]-amid werden in 3 ml 4N Salzsäure in Dioxan bei 0° C gelöst und für 2 Stunden bei 0° C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird lyophilisiert und man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.04; HPLC R_f = 9.44 Minuten; HR FAB-MS (M+H)⁺ = 510.

Die Ausgansmaterialien werden wie folgt hergestellt:

a) 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-carbamoylpropyl)]-amid

115 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl] - octansäure-[N-(3-carbamoyl-propyl)]-amid werden in 4 ml Dimethylformamid bei 0° C mit 50 mg Tetrabutylammoniumfluorid-trihydrat versetzt. Das Reaktionsgemisch wird noch 5 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt und anschliessend eingedampft. Der Eindampfrückstand wird mit 20 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt und mehrmals mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organischen Phasen werden mit gesättigter Kochsalzlösung gewaschen und eingedampft. Der Rückstand wird mittels FC (18 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.24

b) 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyloxy-7(S)-isopropyl2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-carbamoyl-propyl)]-amid

128 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure werden in 8 ml Dimethylformamid bei 0° C nacheinander mit 67 μ l Triethylamin, 34 mg 4-Aminobuttersäureamid-hydrochlorid und 38 μ l Cyanphosphonsäure-diethylester versetzt. Das Reaktionsgemisch wird noch 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand mit 20 ml Citronensäurelösung 10 % und Eis versetzt. Man extrahiert mehrmals mit Essigsäureethylester und wäscht anschliessend die organischen Phasen mit gesättigter Natriumhydrogen-carbonatlösung und gesättigter Kochsalzlösung. Der Eindampfrückstand wird mittels FC (70g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.38

c) <u>5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyloxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure</u>

4.45 g 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (roh) werden in 45 ml Dimethylformamid mit 2.36 g tert-Butyldimethylsilylchlorid und 2.03 g lmidazol während 6 Tagen bei Raumtemperatur gerührt. Der Eindampfrückstand wird zwischen Citronensäurelösung 10% und Essigsäureethylester verteilt. Die eingeengte organische Phase wird in 20 ml Tetrahydrofuran, 8 ml Wasser und 20 ml Essigsäure während 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der Eindampfrückstand wird mit Eis/Wasser versetzt und anschliesend mit Essigsäureethylester extrahiert. Aus der organischen Phase erhält man nach FC (260 g Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 1:1) die Titelverbindung: R₁ (Essigsäureethylester-Hexan = 1:1) = 0.32

- d) <u>5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-</u> 8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure
- 3.6 g 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl}-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydro furan-5-on werden in 210 ml 1.2-Dimethoxyethan/Wasser (2:1) bei Raumtemperatur mit 28.5 ml 1N Lithiumhydroxidlösung versetzt. Das Reaktionsgemisch wird noch 1 Stunde bei Raumtemperatur weitergerührt. Der Eindampfrückstand wird mit Eis und wässriger Citronensäurelösung 10% versetzt. Durch mehrmalige Extraktion mit Chloroform erhält man die rohe Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:1) = 0.05; HPLC R_f = 16.41 Minuten
- e) 2-{1(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on

5.6 g 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)-amid (Beispiel 32) werden in 240 ml Chloroform bei Raumtemperatur mit 2.02 g p-Toluolsufonsäure (Monohydrat) versetzt und noch 18 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand zwischen Diethylether und 0.1 N Salzsäure verteilt. Aus dem Eindampfrückstand der organischen Phasen erhält man nach FC (160 g Kieselgel, Laufmittel Essigsäureethylester-Hexan 1:1) die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 2:1) = 0.47; Smp. 86 - 87° C

Beispiel 106:

5

10

15

20

30

35

55

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-\{N-3-[1H-tetrazol-5-yl)-propyl]\}-amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 47 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy 3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure- $\{N-[3-(1 + tetrazol-5-yl)-propyl]\}$ -amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.46; HPLC R_f = 9.97 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 535.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyloxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 3-(1H-Tetrazol-5-yl)-propylamin hergestellt.

Beispiel 107:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-saure-{N-[3-(1H-imidazol-5-yl)-propyl]}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 43 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure- $\{N-[3-(1H-imidazol-5-yl)-propyl\}$ -amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.13; HPLC R_t = 8.83 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 533.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 3-(1 H-Imidazol-5-yl)-propylamin hergestellt.

Beispiel 108:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-{N-[3-(3-methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-propyl]}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 140 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure- $\{N-[3-(3-methyl-1.2,4-oxadiazol-5-yl)-propyl]\}$ -amid nach Lyophilisation : R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.12; HPLC R_f = 11.05 Minuten; FAB-MS (M+H) $^+$ = 549.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 3-(3-Methyl-1.2,4-oxadiazol-5-yl)-propylamin hergestellt

a) 3-(3-Methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-propylamin

272 mg 3-Methyl-5-[3-(N-phthaloylamino)propyl]--1,2,4-oxadiazol werden in 10 ml Ethylalkohol mit 146 ml Hydrazinhydrat während 2 Stunden am Rückfluss gerührt. Das Reaktionsgemisch wird mit Dietylether verdünnt und anschliessend klarfiltriert. Aus dem eingedampften Filtrat wird die rohe Titelverbindung erhalten: R_f (Dichlormethan-Methylalkohol-Ammoniak konz. = 40:10:1) = 0.37

b) 3-Methyl-5-[3-(N-phthaloylamino)propyl]-1,2,4-oxadiazol

2.08 g Acetamidoxim werden in 200 ml Tetrahydrofuran bei Raumtemperatur mit 0.84 g Natriumhydrid-Dispersion (80%) versetzt und 2 Stunden bei 60° C gerührt. Anschliessend versetzt man mit einer Lösung aus 2.47 g 4-(N-Phthaloylamino)buttersäuremethylester in 30 ml Tetrahydrofuran und rührt weitere 3 Stunden bei 60° C. Das Reaktionsgemisch wird auf IN Salzsäure/Eis gegossen und mehrmals mit Essigsäureethylester extrahiert. Die getrockneten organischen Phasen werden eingedampft und der Rückstand in 60 ml Xylol während 3 Stunden am Wasserabscheider gekocht. Das Lösungsmittel wird abgedampft und aus dem Rückstand nach FC (40 g Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 1:1) die Titelverbindung erhalten: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:1) = 0.26

Beispiel 109:

5

10

15

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-saure-[N-(3-aminopropyl)]-amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 125 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-tertiärbutoxycarbonylaminopropyl)]-amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol-Ammoniak konz. = 40:10:1) = 0.08; HPLC R_f = 6.48 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 482.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 3-Tertiärbutoxycarbonylamino-propylamin hergestellt

Beispiel 110:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-[2-dimethylamino-ethyl)]-amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 38 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-[2-dimethylamino-ethyl)]-amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol-Ammoniak konz. = 350:50:1) = 0.03; HPLC R_f 8.61 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 496.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyloxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 2-Dimethylaminoethylamin hergestellt.

35 Beispiel 111:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-(2-morpholinoethyl)amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 70 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-morpholinoethyl)amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol-Ammoniak konz. = 350:50:1) = 0.15; HPLC R_f = 8.74 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 4-(2-Aminoethyl)-morpholin hergestellt.

Beispiel 112:

45

55

$\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-saure-N-(3-morpholinopropyl)amid-dihydrochlorid$

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 37 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(3-morpholinopropyl)amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol-Ammoniak konz. = 350:50:1) = 0.11; HPLC R_f = 8.68 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 4-(3-Aminopropyl)-morpholin hergestellt

Beispiel 113:

5

20

35

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[2-(1.1-dioxothiomorpholino)ethyl]amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 100 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8- [4-methoxy 3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(1.1-dioxothiomorpholino)ethyl]amid nach Lyophilisation: R_t (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.30; HPLC R_t = 9.29 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 586.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyloxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105c) und 2-(1.1-Dioxothiomorpholino)-ethylamin hergestellt.

Beispiel 114:

5 (S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 32 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)]-amid nach Lyophilisation : R_f (Dichlormethan-Methanol =9:1) = 0.17; HPLC R_f = 11.31 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 525.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und β-Alaninethylester-hydrochlorid hergestellt.

25 Beispiel 115:

 $\underline{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-saure-[N-(2-carboxy-ethyl)]-amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 60 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carboxy-ethyl)]-amid nach Lyophilisation : R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.28; HPLC R_f = 9.74 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 497.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 5(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carboxyethyl)]-amid

70 mg 5(S)-Tertiärbutoxyamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methy 1-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-ethyloxycarbonylethyl)]-amid (Belspiel 114) werden in 2 ml Methanol mit 224 μl 1N Natriumhydroxid während 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach dem Abdampfen des Methanols versetzt man mit 250 μl 1N Salzsäure und extrahiert das Produkt mit Essigsäureethylester. Der Eindampfrückstand der organischen Phase wird mittels FC (10 g Kieselgel, Laufmittel Dichlormethan-Methanol = 8:2) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol =9:1) = 0.12

Beispiel 116:

45 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-methoxycarbonyl-ethyl)]-amidhydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 90 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-

[N-(3-methoxycarbonyl-ethyl)]-amid nach Lyophilisation: R_i (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.13; HPLC R_i = 10.80 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 525.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 4-Aminobuttersäuremethylester-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 117:

55

5-(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-

sāure-[N-(3-carboxypropyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 38 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-carboxypropyl)]-amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.55; HPLC R_f = 9.85 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 511.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-carbonylpropyl)]-amid

Analog Beispiel 115a wird die Titelverbindung aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonyl-amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2 (R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-methyloxycarbonyl-propyl)]-amid (Beispiel 116) hergestellt.

Beispiel 118:

5 (S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-[N-(2-carbamoylethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 93 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoylethyl)]-amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.15; HPLC R_f = 9.33 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 496.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 3-Aminopropionsäureamid-hydrochlorid hergestellt.

25 Beispiel 119:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(4-carbamoylbutyl)]-amid-hydrochloridM @

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 85 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4-carbamoylbutyl)]-amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.20; HPLC R_f = 9.72 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 524.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyloxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 5-Aminopentansäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 120:

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-saure-N-[3-(N-methylcarbamoyl)propyl]amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 105 er hält man die Titelverbindung ausgehend von 89 mg 5(5)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[3-(N-methylcarbamoyl)propyl]amid nach Lyophilisation: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.04; HPLC R_f = 9.74 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 524.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 4-Amino-N-methyl-buttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 121:

45

50

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-14-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-sāure-N-{3-[N-(2-methoxyethyl)carbamoyl]-propyl}amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 92 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{3-[N-(2-methoxyethyl)carbamoyl] propyl}-amid nach Lyophilisation: R₁ (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.28; HPLC R₂ = 10.14 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 568.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyloxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-

säure (Beispiel 105 c) und 4-Aminobuttersäure-N-(2-methoxyethyl)amid-hydrochlorid hergestellt.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

4-Aminobuttersäure-N-(2-methoxyethyl)amid-hydrochlorid

2.95 g 4-Benzyloxycarbonylaminobuttersäure-N-(2-methoxyethyl)amid werden in Gegenwart von 0.24 g Pd/C 10% in 150 ml Methanol und 100 ml 0.1 N Salzsäure während 2 Stunden bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Man erhält die rohe Titelverbindung: ¹H NMR (CD₃OD), δ (ppm) = 4.92 (4H, s), 3.53 - 3.20 (4H, m), 3.34 (3H, s), 2.96 (2H, t, J=12 Hz), 2.37 (2H, t, J= 12 Hz), 1.93 (2H, m)

b) 4-Benzyloxycarbonylaminobuttersäure-N-(2-methoxyethyl)amid

5.02 g 4-Benzyloxycarbonylaminobuttersäuremethylester werden in 35 ml Åthanol mit 15 ml 2-Methoxyethylamin während 5 Tagen am Rückfluss gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand mittels FC (240 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 95:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R₄ (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.33

Beispiel 122: 15

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(4-morpholino-4-oxo-butyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 110 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N -(4-morpholino-4-oxo-butyl)amid nach Lyophilisation: Rf (Dichlormethan-Methanol= 9:1) = 0.06; HPLC Rt = 10.17 Minuten; FAB-MS $(M+H)^+ = 580$.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)tertiārbutyldimethylsilyloxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan säure (Beispiel 105 c) und 4-Aminobuttersäure-N'-(4-morpholino)amid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 123:

25

35

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beisplel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 66 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2.2-dimethyl-ethyl)]-amid nach Lyophilisation: R₄ (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.27; HPLC R₄ = 12.10 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 524.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 105 a) und 105 b) aus 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)tertiärbutyldimethylsilyl oxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure (Beispiel 105 c) und 3-Amino-2.2-dimethyl-propionsäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel124:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-morpholinoethyl)amid-dihydrochlorid

3.09 g 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-morpholinoethyl)]amid werden in 40 ml 4N Salzsäure in Dioxan bei 0° C gelöst und für 2 Stunden bei 0° C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird lyophilisiert und man erhält die Titelverbindung: R_t (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.27; HPLC R_t = 9.52 Minuten; HR FAB-MS (M+H)⁺ = 566.

Die Ausgangsmaterialien werden wie folgt hergestellt:

- a) 5(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-morpholino-ethyl)amid
- 4.18 g 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-{2(S)-{N-(2-morpholino-ethyl)carbamoyl}-(2(S)-isopropyl-ethyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)- phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin werden in 160 ml Methanol bei 0° C mit 1.30 g p-Toluolsulfonsäure (Monohydrat) versetzt. Die Reaktionslösung wird 18 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt. Nach dem Abdampfen des Lösungsmittels wird der Rückstand mit 200 ml 0.1N Natriumhydroxid versetzt und mit Dichlormethan extrahiert. Die eingedampften organischen Extrakte werden durch FC (230 g Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 95:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol =9:1) = 0.55
- 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2(S)-[N-(2-morpholino-ethyl)-carbamoyl]-(2(S)-isopropyl-ethyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1,3-oxazolidin

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- 3.88 g 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-[2(S)-carboxy-3-methyl-butyl]-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin werden in 190 ml Dimethylformamid bei 0° C nacheinander mit 1.09 ml Triethylamin, 1.02 ml 4-(2-Aminoethyl)-morpholin und 1.19 ml Cyanphosphonsäurediethylester versetzt. Das Reaktionsgemisch wird noch 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand zwischen Diethylether und gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung verteilt. Die organischen Phasen werden mit gesättigter Kochsalzlösung gewaschen und eingedampft. Der Eindampfrückstand wird durch FC (230 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 95:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.25
- c) 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2,2-dimethyl-1,3-oxazolidin
- 53 g 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-formyl-3-methyl-butyl)-4(S) -{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-p ropyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin werden in 470 ml Toluol gelöst und bei 0° C nacheinander mit 470 ml Wasser, 79.1 g Kaliumpermanganat und 9.7 g Tetrabutylammoniumbromid versetzt. Das Reaktionsgemisch wird noch 48 Stunden bei 0-5° C weitergerührt, dann bei 10° C mit 1.2 Liter Natriumsulfitlösung 10% versetzt. Nach weiteren 30 Minuten werden 1.95 Liter Citronensäurelösung 10% und 1.2 Liter Wasser zugegeben. Das Produkt wird durch mehrmalige Extraktion mit Essigsäureethylester extrahiert. Die eingedampften Extrakte werden durch FC (2.3 kg Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 3:7) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.21
- d) 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-formyl-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1,3-oxazolidin
- 53 g 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(3-hydroxy-2(S)-isopropyl-propyl)-4(S)- $\{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl\}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin werden in 1.8 Liter Dichlormethan bei Raumtemperatur mit 100 g Molekularsieb (0.3 nm) und 16.6 g N-Methylmorpholin-N-oxid versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 10 Minuten gerührt und anschliessend mit 1.60 g Tetrapropylammonium-perruthenat versetzt. Das Reaktionsgemisch wird weitere 30 Minuten gerührt und anschliessend filtriert. Das mit Dichlormethan verdünnte Filtrat wird nacheinander mit 2M Natriumsulfitlösung , gesättigter Kochsalzlösung und 1M Kupfer-II-sulfat gewaschen. Die organische Phase wird eingedampft und man erhält die rohe Titelverbindung: <math>R_f$ (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.43
- e) 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(3-hydroxy-2(S)-isopropyl-propyl)-4(S)-(2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2,2-dimethyl-1,3-oxazolidin
- 3.7 g 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(3-benzyloxy-2(S)-isopropyl-propyl)-4(S)-(2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl]-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin werden in Gegenwart von 1.0 g Pd/C 5% in 50 ml Tetrahydrofuran für 15 Minuten bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Der Rückstand wird mittels FC (140 g Kieselgel, Essigsäureethylester/Hexan = 1:2) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.28
- f) 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(3-benzyloxy-2(S)-isopropyl-propyl)-4(S)-2{(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1,3-oxazolidin (A)
- 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(R)-(3-benzyloxy-2(S)-isopropyl-propyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl- 3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1,3-oxazolidin (B)
- 7.0 g 5(S)-Tertiārbutoxycarbonylamino-4(R,S)-hydroxy-2(S),7(S)-diiso propyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octyl-benzy lether werden in 1.86 Liter Dichlormethan bei Raumtemperatur mit 10.9 ml 2.2-Dimethoxypropan und 10 mg p-Toluolsulfonsäure (Monohydrat) versetzt. Das Reaktionsgemisch wird noch 24 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt. Der Eindampfrückstand wird durch FC (1 kg Kieselgel und Dichlormethan/Diethylether = 96:4) gereinigt. Man erhält die Titelverbindungen:
 - A) R₄ (Dichlormethan/Tertiärbutylmethylether = 0.36
 - B) R₄ (Dichlormethan/Tertiärbutylmethylether = 0.44
- g) <u>5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(R,S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octyl-benzylether</u>
- 51.1g Magnesiumspäne werden in 1.4 Liter Tetrahydrofuran bei 55° C vorgelegt. Während 30 Minuten wird eine Lösung aus 380 g 2(S)-Brommethyl-3-methyl-butylbenzylether, 30.2 ml 1.2-Dibromethan in 0.8 Liter Tetrahydrofuran bei 55° C zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch 20 Minuten bei 55° C weitergerührt und anschliessend auf 5° C abgekühlt. Danach wird eine Lösung aus 190g 2(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-isopropyl-5-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-pentanal in 0.7 Liter Tetrahydrofuran zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch 3 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt,

dann bei 5° C mit gesättigter Ammoniumchloridlösung versetzt und mit Diethylether extrahiert. Die eingedampften Extrakte werden durch FC (4 kg Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 1:3) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung als Diastereomerengemisch: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.26; HPLC R_f = 22.67 und 22.81 (40:60).

h) 2(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-isopropyl-5-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-pentanal

Die Titelverbindung wird analog Beispiel 1 c) bis 1 g) hergestellt, wobei in Stufe 1 g) an Stelle von 2(S)-Isopropyl-3-(p-tertiärbutyl-phenyl)-propanol das 2(S)-Isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-pro panol eingesetzt wird. Dieses wird wie folgt hergestellt:

i) 2(S)-Isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propanol

186 g 2(S)-Isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propionsäure in 0.5 Liter Tetrahydrofuran werden bei Raumtemperatur zu einer gerührten Mischung aus 27.2 g Natriumborhydrid in 1.5 Liter Tetrahydrofuran getropft. Nach 45 Minuten wird eine Lösung aus 76.2 g lod in 1 Liter Tetrahydrofuran zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird während 4 Tagen gerührt und anschliessend wird vorsichtig 1 Liter Methanol zugetropft. Nach dem Abdampfen der Lösungsmittel wird der Rückstand in 2 Liter 2N Salzsäure aufgenommen und mehrmals mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organischen Extrakte werden nacheinander mit Wasser, gesättigter Natriumthiosulfatlösung, Wasser/gesättigter Kochsalzlösung (1:1), 0.1N Natronlauge und gesättigter Kochsalzlösung gewaschen. Die eingedampften organischen Extrakte werden durch FC (2.4 kg Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 1:4) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester/Hexan = 1:1) = 0.28

k) 2(S)-Isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propionsäure

300 g 4(R)-Benzyl-3-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propionyl}-oxazolidin-2-on werden in 4.8 Liter Tetrahydrofuran/Wasser (3:1) bei 0° C langsam mit 0.434 Liter Wasserstoffperoxid 30% versetzt. Nach der Zugabe von 31.2 g Lithiumhydroxid wird noch 3 Stunden bei 0-20° C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird anschliessend bei 0-15° C mit 2.55 Liter 1.5M Natriumsulfitlösung versetzt und weitere 30 Minuten nachgerührt. Man versetzt mit 1 Liter gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und dampft das Tetrahydrofuran ab. Die wässrige Lösung wird mehrmals mit Dichlormethan gewaschen und anschliessend mit 2N Salzsäure angesäuert (pH 3.0). Durch Extraktion mit Dichlormethan und anschliessendem Abdampfen des Lösungsmittels wird die Titelverbindung erhalten: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 2:1) = 0.30; Smp. 43.5-44° C.

I) 4(R)-Benzyl-3-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propionyl}-oxazolidin-2-on

Die Lösung von 600 ml 1M Lithiumhexamethyldisilazid wird mit 600 ml Tetrahydrofuran versetzt und bei -70° C gerührt. Nun wird die Lösung von 156.6 g 4(R)-Benzyl-3-isovaleroyl-oxazolidin-2-on in 500 ml Tetrahydrofuran zugetropft und das Reaktionsgemisch 75 Minuten bei -70° C weitergerührt. Danach wird die Lösung von 145 g 4-Methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-benzylbromid in 500 ml Tetrahydrofuran zugetropft. Man läßt das Rekationsgemisch während 2 Stunden von -70° auf 0° C erwärmen. Das Reaktionsgemisch wird noch 18 Stunden bei 4° C stehen gelassen und anschliessend unter Rühren mit 250 ml gesättigter Ammoniumchloridlösung versetzt. Das Tetrahydrofuran wird abgedampft und der Rückstand mit Essigsäureethylester extrahiert. Aus dem Rückstand der Extrakte erhält man durch Reinigung mit FC (2.4 kg Kieselgel, Essigsäureethylester-Hexan = 1:1) die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.30; Smp.55-56° C.

m) 4-Methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-benzylbromid

113.1 g 4-Methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-benzylalkohol werden in 1.31 Liter Chloroform unter Rühren bei Raumtemperatur mit 97 ml Trimethylbromsilan versetzt. Nach 10 Minuten wird das Lösungsmittel abgedampft und der Rückstand sofort mittels FC (900 g Kieselgel, Laufmittel Essigsäureethylester-Hexan 1:3) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:2) = 0.34; Smp.50-51° C

n) 4-Methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-benzylalkohol

7.7 g 3-Hydroxy-4-methoxy-benzylalkohol, 10.35 g Kaliumcarbonat und 12.1 g 1-Brom-3-methoxy-propan werden in 150 ml Aceton während 3 Tagen am Rückfluss gerührt. Nach dem Abdampfen des Lösungsmittels wird der Rückstand mit Wasser versetzt und mit Essigsäureethylester extrahiert. Aus den organischen Extrakten wird nach dem Abdampfen des Lösungsmittels mittels FC (240 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 96:4) die Titelverbindung erhalten: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 2:1) = 0.31

Beispiel 125:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-

N-(3-morpholinopropyl)amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 120 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(3-morpholinopropyl)amid: R_f (Dichlormethan-Methanol-Ammoniak konz.= 350:50:1) = 0.12; HPLC R_f = 9.64 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 580.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 124 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carbonyl-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-(3-Aminopropyl)morpholin hergestellt.

10 Beispiel 126:

25

30

35

40

45

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2,2-dimethyl-2-morpholino-ethyl)amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 110 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2.2-dimethyl-2-morpholino-ethyl)amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.05; HPLC R_f = 10.35 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 594.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 124 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-(2-Amino-1.1-dimethyl-ethyl)-morpholin hergestellt.

a) 4-(2-Amino-1.1-dimethyl-ethyl)-morpholin

3.33 g Lithiumaluminiumhydrid werden in 85 ml Tetrahydrofuran bei Raumtemperatur langsam mit einer Lösung aus 8.33 g 2-Methyl-2-morpholino-propionsäureamid in 50 ml Tetrahydrofuran versetzt. Das Reaktionsgemisch wird anschliessend noch 2 Stunden am Rückfluss gerührt. Das abgekühlte Reaktionsgemisch wird nacheinander mit 5 ml Wasser, 6.67 ml 2N Natriumhydroxid und nochmals mit 5 ml Wasser versetzt. Die Suspension wird klarfiltriert und aus dem eingeengten Filtrat erhält man die rohe Titelverbindung: ¹H NMR (CDCl₃), δ(ppm)= 3.67 (4H, m), 2.52 (2H, s), 2.48 (4H, m), 1.37 (2H, bs), 0.92 (6H,s) b) 2-Methyl-2-morpholino-propionsäureamid

57.9 g 2-Methyl-2-morpholino-propionitril werden unter Rühren langsam mit 272 ml Schwefelsäure konz. versetzt (exotherme Reaktion). Nach der Zugabe von 43 ml Wasser rührt man während 2 Stunden bei 100-110° C. Das auf 50° C abgekühlte Reaktionsgemisch wird bei 0° C zu einer Lösung aus 846 ml Ammoniak 20% in 242 ml Wasser getropft. Das Gemisch wird anschliessend mehrmals mit Dichlormethan extrahiert. Die organischen Phasen werden mit gesättigter Kochsalzlösung gewaschen und mit Natriumsulfat getrocknet. Aus dem eingeengten Filtrat erhält man die rohe Titelverbindung: ¹H NMR (CDCl₃), δ(ppm)= 7.08 (1H, bs), 5.38 (1H, bs), 3.72 (4H, m), 2.53 (4H, m), 1.22 (6H,s)

Beispiel 127:

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octans\"{a}ure-N-(2-thiomorpholinoethyl) amid-dihydrochlorid$

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 110 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2thiomorpholinoethyl)amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.33; HPLC R= 0.39 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 582.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 124 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-(2-Aminoethyl)thiomorpholin hergestellt.

Beispiel 128:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-(1,1-dimethyl-2-morpholino-ethyl)amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 95 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(1.1-dimethyl-2-morpholino-ethyl)amid: R_r (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.42; HPLC R_r= 10.37 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 594.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 124 a) und 130 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2,2-

dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-(2-Amino-2.2-dimethyl-ethyl)-morpholin hergestellt.

Beispiel 129:

5

15

20

30

35

40

45

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(R,S)-methyl-2-morpholino-ethyl]amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 73 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(R,S)-methyl-2-morpholino-ethyl]amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.43; HPLC R_f = 9.98/10.58 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 580.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 124 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}1-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-(2-Amino-2(RS)-methyl-ethyl)-morpholin hergestellt.

Beispiel 130:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1-carbamoyl-1-methyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

56 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1-carbamoyl-1-methylethyl)]-amid werden in 1.5 ml Dichlormethan bei 0° C mit 1.5 ml Trifluoressigsäure versetzt. Man rührt noch 30 Minuten bei 0° C. Das Reaktionsgemisch wird auf gekühlte 1N Natriumhydroxid gegossen und das Produkt mehrmals mit Dichlormethan extrahiert. Die organischen Phasen werden getrocknet und mit etherischer Salzsäure versetzt. Nach dem Eindampfen erhält man die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.30; HPLC R_t = 11.25; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Die Ausgangsmaterialien werden wie folgt hergestellt:

a) <u>5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1-carbamoyl-1-methyl-ethyl)]-amid</u>

82 mg 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2-[N-(1-carbamoyl-1-methyl-ethyl)-carbamoyl]-2(S)-isopropylethyl}-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1,3-oxazolidin werden in 5 ml Methanol bei 0° C mit 5 mg p-Toluolsulfonsäure (Monohydrat) versetzt. Die Reaktionslösung wird 18 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt. Nach dem Abdampfen des Lösungsmittels wird der Rückstand mit 20 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt und mehrmals mit Essigsäureethylester extrahiert. Die eingedampften organischen Extrakte werden durch FC (35 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Man erhält die Titel-verbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.47.

b) 3-Tertiärbutoxycarbonyl- $5(S)-(2-[N-(1-carbamoyl-1-methyl-ethyl)-carbamoyl]- 2(S)-isopropyl-ethyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1,3-oxazalidin$

119 mg 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carbony-3-methyl-butyl)-4(S)-(2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl)-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124c) werden in 8 ml Dimethylformamid nacheinander mit 106 µl 4-Methyl-morpholin, 66 mg 2-Aminoisobuttersäureamid-hydrochlorid und 91 mg O-Benzotriazol-1-yl-N,N,N',N'-tetramethyl-uronium-hexafluorophosphat (HBTU) versetzt. Man rührt das Reaktionsgemisch während 8 Tagen bei 40° C. Die Mischung wird eingedampft und der Rückstand zwischen Essigsäureethylester und gesättigter Kochsalzlösung verteilt. Die organischen Phasen werden eingedampft und der Rückstand mittels FC (60 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 95:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.30.

Beispiel 131:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure {N-[3-(N-methyl-carbamoyl)-propyl]}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 101 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S)7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure- $\{N-[3-(N-methyl-carbamoyl)-propyl]\}$ -amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.32; HPLC R_f = 10.11 Minuten; FAB-MS $(M+H)^+$ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-Amino-N-methyl-buttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 132:

5

20

25

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-(octansāure-{N-[3-(N,N-dimethyl-carbamoyl)-propyl]}- amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 91 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure- $\{N-[3-(N,N-dimethyl-carbamoyl)-propyl]\}$ -amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.36; HPLC R_f = 10.38 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 566.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-Amino-N,N-dimethyl-buttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 133:

5 (S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-[2-(N,N-dimethyl-carbamoyl)ethyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 87 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S)7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N,N- dimethylcarbamoyl)ethyl]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.38; HPLC R_f = 10.31 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-N,N-dimethyl-propionsäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 134:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-[N-(1-carbamoyl-methyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 84 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7 (S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1-carbamoyl-methyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.20; HPLC R_f = 9.73 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 510.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und Glycinamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 135:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-[N-(2-carbamoyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 78 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-methoxypropyloxy)-phenyl

45 carbamoylethyl)amid:R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.24; HPLC R_f= 9.87 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 524.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-[2(S)-carboxy-3-methyl-butyl]-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Aminopropionsäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 136:

55

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-(3-carbamoylpropyl) amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 74 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(3-carbamoylpropyl)amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.06; HPLC R_f = 10.27 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-Aminobuttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

5 Beispiel 137:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 94 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl] -octansäure-N-(2-carbamoyl-2.2-dimethyl-ethyl)amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.33; HPLC R_f = 11.26 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-2.2-dimethyl-propionsäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 138:

25

30

35

40

55

 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2,2-dimethyl-2-(N-methyl-carbamoyl)-ethyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 87 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7 (S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure- $\{N-[2.2-dimethyl-2-(N-methyl-carbamoyl)-ethyl]\}$ -amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.40; HPLC R_f = 11.69 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 566.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-2.2-dimethyl-N-methyl-propionsäureamid-hydrochlorid hergestellt.

a) 3-Amino-2.2-dimethyl-N-methyl-propionsaureamid-hydrochlorid

Analog Beispiel 121 a) aus 3-Benzyloxycarbonylamino-2.2-dimethyl-N-methylpropionsäureamid.

b) 3-Benzyloxycarbonylamino-2.2-dimethyl-N-methyl-propionsäureamid

4.19 g 3-Benzyloxycarbonylamino-2.2-dimethylpropionsäureethylester und 50 ml Methylamin 33% (in Ethanol) werden während 8 Tagen bei 60° C im Bombenrohr gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand mittels FC (220g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 95:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_r (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.51.

c) 3-Benzyloxycarbonylamino-2.2-dimethylpropionsäureethylester

29.04 g 3-Amino-2.2-dimethylpropionsäureethylester werden in 500 ml Essigsäureethylester und 250 ml 1M Natriumhydrogencarbonatlösung bei 0-5° C langsam mit 31 ml Chlorameisensäure-benzylester 90% versetzt. Man rührt noch 2 Stunden bei 0-5° C und extrahiert das Reaktionsgemisch mit Essigsäureethylester. Die organischen Phasen werden mit gesättigter Kochsalzlösung gewaschen und anschliesend eingeengt. Der Eindampfrückstand wird mittels FC (1 kg Kieselgel, Laufmittel Essigsäureethylester-Hexan = 1:3) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Hexan = 1:3) = 0.28.

45 Beispiel 139:

 $\underline{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octans\"{a}ure-N-[2-(N-methyl-carbamoyl)ethyl[amid-hydrochlorid]}$

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 92 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N-methyl-carbamoyl)-ethyl]amid: R_t (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.24; HPLC R_t= 10.40 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-N-methyl-propionsäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 140:

5(S)-Amino-4(S)-hvdroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-

N-(3-morpholino-3-oxo-propyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 99 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(3-morpholino- 3-oxo-propyl)amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.51; HPLC R_f = 11.35 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 594.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl} -2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Aminopropionsäuremorpholid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 141:

15

5

10

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-1(R,S)-methyl-ethyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 86 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-1(R,S)-methyl-ethyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.24; HPLC R_f = 10.43/11.16 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-[2(S)-isopropyl3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl]-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3(R,S)-Aminobuttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 142:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-[2-(N-methyl-carbamoyl)-1(R,S)-methyl-ethyl]}1-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 95 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N-methyl-carbamoyl)-1(R,S)-methyl-ethyl]}-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.33; HPLC R_f 10.78/11.45 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-(2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl}-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3(R,S)-Amino-N-methyl-buttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 143:

40

55

25

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N,N-dimethyl-carbamoyl)-1(R,S)-methyl-ethyl]}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 95 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N,N-dimethyl-carbamoyl)-1(R,S)-methyl-ethyl]}-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.39; HPLC R_f = 11.44/12.04 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 566.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3(R,S)-Amino-N,N-dimethyl-buttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 144:

5-(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-1(R)-isopropyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 71 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-1(R)-isopropyl-ethyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.27; HPLC R_f = 10.64 Minuten;

FAB-MS $(M+H)^+ = 566$.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3(S)-Amino-4-methyl-pentansāureamid-hydrochlorid hergestellt.

a) 3(S)-Amino-4-methyl-pentansäureamid-hydrochlorid

wird analog Beispiel 121a aus 3(R)-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-pentansäureamid hergestellt.

b) 3 (S)-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-pentansäureamid

2.23 g 3(S)-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-pentansäureethylester und 50 ml 6N Ammoniak (in Methanol) werden während 6 Tagen bei 75° C im Bombenrohr gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand aus Essigsäureethylester kristallisiert. Man er hält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.20; Smp. 171-172° C

Beispiel 145:

5

10

20

25

30

35

45

50

5 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N-methylcarbamoyl)-1(R)-isopropyl-ethyl]}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 er hält man die Titelverbindung ausgehend von 81 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N-methylcarbamoyl)-1(R)-isopropyl-ethyl]amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.37; HPLC R_f 10.96 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 580.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3(R)-Amino-4-methyl-pentansäure-N-(methyl)amid-hydrochlorid hergestellt.

a) 3(R)-Amino-4-methyl-pentansäure-N-(methyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 121 a) aus 3(R)-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-pentansäure-N-(methyl)amid hergestellt.

b) 3(R)-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-pentansäure-N-(methyl)amid

2.23 g 3(R)-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-pentansäureethylester und 50 ml Methylamin 33% (in Äthanol) werden während 48 Stunden bei Raumtemperatur stehen lassen. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand aus Essigsäureethylester kristallisiert. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.24; Smp. 190-191° C.

Beispiel 146:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-{N-[2-(N,N-dimethylcarbamoyl)-1(R)-isopropyl-ethyl]}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 72 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure- $\{N-[2-(N,N-dimethylcarbamoyl)-1(R)-isopropyl-ethyl]\}$ -amid: R_{f} (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.45; HPLC R_{f} = 11.76 Minuten; FAB-MS $\{M+H\}^{+}$ = 594.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1,3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3(R)-Amino-4-methyl-pentansäure-N,N-dimethylamid-hydrochlorid hergestellt.

a) 3(R)-Amino-4-methyl-pentansäure-N,N-dimethylamid-hydrochlorid

wird analog Beispiel 121 a) aus 3(R)-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-pentansäure-N,N-dimethylamid hergestellt.

b) 3(R)-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-pentansäure-N,N-dimethylamid

2.23 g 3(R)-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-pentansäureethylester und 50 ml Dimethylamin 30% (in Methanol) werden während 6 Tagen bei 75° C im Bombenrohr gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand mittels FC (Dichlormethan-Methanol = 97:3) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.40

55 Beispiel 147:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-2-hydroxy-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 82 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-2-hydroxy-ethyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.16; HPLC R_f = 10.09 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 540.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und L-Serinamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 148:

10

5

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S),2-dicarbamoyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 68 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S),2-dicarbamoyl-ethyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.12; HPLC R_f = 9.54 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 567.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und L-Asparaginsäurediamid-hydrochlorid hergestellt.

20

25

Beispiel 149:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-[N-(1(S),3-dicarbamoyl-propyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 83 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S), 3-dicarbamoyl-propyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.13; HPLC R_f = 9.50 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 581.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und L-Glutarsäurediamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 150:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-propyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 90 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-propyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.30; HPLC R_f = 10.73 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Aminobuttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

45 Beispiel 151:

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-2(S)-methyl-butyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 73 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-2(S)-methyl-butyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.36; HPLC R_f = 11.59 Minuten; FAB-MS (M+H)* = 566.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}2.2-dimethyl-1,3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und L-Isoleucinamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 152:

 $\underline{5(S)}\text{-}Amino-4(S)-\text{hydroxy-2}(S),7(S)-\text{diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octans\"{a}ure-N-[2(R,S)-carbamoyl-2(R,S)-methyl-ethyl]-amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 93 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(R,S)-carbamoyl-2(R,S)-methyl-ethyl]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.28; HPLC R_f = 10.19/10.31 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-2(R,S)-methyl-propionsāureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 153:

peispiei 13

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(R,S)-(N-methylcarbamoyl)-2(R,S)-methyl-ethyl]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 93 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(R, S)-(N-methyl-carbamoyl)-2(R,S)-methyl-ethyl]-amid: R_t (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.31; HPLC R_t = 10.76/10.85 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-2(R,S)-methyl-propionsäure-N-methyl-amid-hydrochlorid hergestellt.

- a) 3-Amino-2(R,S)-methyl-propionsäure-N-methyl-amid-hydrochlorid wird analog Beispiel 121 a) aus 3-Benzyloxycarbonylamino-2(R,S)-methylpropionsäure-N-methyl-amid hergestellt.
- b) 3-Benzyloxycarbonylamino-2(R,S)-methyl-propionsäure-N-methyl-amid

2.52 g 3-Benzyloxycarbonylamino-2(R,S)-methyl-propionsäuremethylester und 50 ml Methylamin 33% (in Ethanol) werden während 48 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und aus dem Rückstand durch Kristallisation aus Essigigsäureethylester die Titelverbindung erhalten: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.42; Smp. 128-129° C.

c) 3-Benzyloxycarbonylamino-2(R,S)-methyl-propionsäuremethylester

22.6 g 3-Benzyloxycarbonylamino-2(R,S)-methyl-propionsäure werden in 230 ml Methanol mit einigen Tropfen Schwefelsäure konz. während 24 Stunden stehen gelassen. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand mittels FC (220 g Kieselgel, Dichlormethan) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.60

d) 3-Benzyloxvcarbonvlamino-2(R,S)-methyl-propionsäure

25 g 3-Amino-2(R,S)-methyl-propionsäure werden in 533 ml 1N Natriumhydroxid bei 0° C mit einer Lösung aus 41.7 ml Chlorameisensäurebenzylester (90%) in Toluol versetzt. Das Reaktionsgemisch wird noch 30 Minuten bei 0° C nachgerührt. Nach Zugabe von 400 ml Diethylether wird die wässrige Phase abgetrennt und mit 140 ml 4N Salzsäure versetzt. Durch extrahieren mit Diethylether erhält man aus der organischen Phase die rohe Titelverbindung: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.41

Beispiel 154:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-1(S)-methyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 445 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-1(S)-methyl-ethyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.24; HPLC R_f = 10.27 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3(S)-Aminobuttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

85

15

5

35

30

25

45

50

55

Beispiel 155:

5

25

35

50

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-1(R)-methyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 110 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-1(R)-methyl-ethyl)]-amid:R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.24; HPLC R_f = 10.92 Minuten; FAB-MS (M+H)* = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3(R)-Aminobuttersäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 156:

5 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(S)-carbamoyl-2(S)-methyl-ethyl]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 350 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(S)-carbamoyl- 2(S)-methyl-ethyl]-amid (Diastereomer A): R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.19; HPLC R_f = 10.50 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wurde wie folgt hergestellt:

5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(S)-carbamoyl-2(S)-methyl-ethyl]-amid (Diastereomer A)

5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-[2(S)-carbamoyl-2(R)-methyl-ethyl]-amid (Diastereomer B)

1.29 g 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2-[N-(2-carbamoyl-2(R,S)-methyl-ethyl)-carbamoyl]-2(S)-isopropylethyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl]-2.2-dimethyl 1-1.3-oxazolidin werden in 50 ml Methanol bei 0° C mit 40 mg p-Toluolsulfonsäure (Monohydrat) versetzt. Die Reaktionslösung wird 18 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt. Nach dem Abdampfen des Lösungsmittels wird der Rückstand mit 100 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt und mehrmals mit Essigsäureethylester extrahiert. Die eingedampften organischen Extrakte werden durch FC (5 mal 60 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) aufgetrennt und gereinigt. Man erhält die Titelverbindungen:

Diastereomer A: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.19

Diastereomer B: R_f (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.14

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-2(R,S)-methylpropionsäureamid-hydrochlorid hergestellt.

40 Beispiel 157:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(R)-carbamoyl-2(R)-methyl(ethyl]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 370 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(R)-carbamoyl-2(R)-methyl-ethyl]-amid Diastereomer B (Beispiel 156 a)): R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.19; HPLC R_f = 10.39 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Beispiel 158:

 $\label{eq:continuous} \underline{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-\\ \underline{\{N-[2(R)-(N-methyl-carbamoyl)-2(R)-methyl-ethyl]\}-amid-hydrochlorid}$

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 60 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(R)-(N-methyl-carbamoyl)-2(R)-methyl-ethyl]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.31; HPLC R_f = 10.33 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2,2-dimethyl-1,3-oxazolidin hergestellt.

a) 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2(S)-[N-(2(R)-(N-methyl-carbamoyl)-2(R)-methyl-ethyl)-carbamoyl]-2(S)-isopropyl-ethyl}-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2,2-dimethyl-1.3-oxazolidin

120 mg 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2(S)-[N-(2(R)-methoxycarbonyl)-2(R)-methylethyl)-carbamoyl]-2(S)-isopropyl-ethyl]-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin werden in 5 ml Methylaminlösung 33 % (in Ethanol) während 48 Stunden bei Raumtemperatur stehen gelassen. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und der Rückstand wird durch FC (30 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 95:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_r (Dichlormethan-Methanol = 95:5) = 0.30

b) 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2(S)-[N-(2(R)-methoxycarbonyl)-2(R)-methyl-ethyl)- carbamoyl]-2(S)-isopropyl-ethyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin

Die Titelverbindung wird analog Beispiel 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-2(R)-methylpropionsäuremethylester-hydrochlorid hergestellt. c) 3-Amino-2(R)-methylpropionsäuremethylester-hydrochlorid

2.7 g 3-Azido-2(R)-methylpropionsäuremethylester werden in Gegenwart von 1.4 g Pd/C 10% in 50 ml Tetrahydrofuran für 4 Stunden bei Raumtemperatur bei pH 6.0 (pH-Stat; 2N Salzsäure) hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Durch Kristallisation aus Isopropanol-Diethylether erhält man die Titelverbindeung: 1 H NMR (DMSO-d₀), δ (ppm) = 7.95 (3H, bs), 3.65 (3H, s), 3.12-2.78 (3H, m), 1.15 (3H, d); Smp. 122-125° C.

Beispiel 159:

5

10

15

20

25

35

40

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-{N-[2(S)-(N-methyl-carbamoyl)-2(S)-methyl-ethyl}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 81 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2(S)-(N-methyl-carbamoyl)-2(S)-methyl-ethyl]}-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.31; HPLC R_f = 10.50 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 158 a) bis c) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl- 1. 3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-2(S)-methylpropionsäuremethylester-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 160:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carboxy-2.2-dimethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 71 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carboxy-2.2-dimethyl-ethyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.52; HPLC R_f = 10.95 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 553.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2(S)-[N-(2-carboxy-2.2-dimethyl-ethyl)-carbamoyl]-2(S)-isopropyl-ethyl}-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethy 1-1.3-oxazolidin hergestellt.

a) <u>3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-[2(S)-[N-(2-carboxy-2.2-dimethyl-ethyl)-carbamoyl]-2(S)-isopropyl-ethyl)-4(S)-[2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl]-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin</u>

36 mg 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2(S)-[N-(2-ethyloxycarbonyl-2.2-dimethyl-ethyl)-carbamoyl]-2(S)-isopropyl-ethyl]-4(S)-{2(S)-is opropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl]-2,2-dimethyl-1.3-oxazolidin werden in 1 ml Ethanol und 0.1 ml 2N Kaliumhydroxid während 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und nach Zugabe von 0.1 ml 2N Salzsäure mehrmals mit Diethylether extrahiert. Die eingedampften Extrakte werden durch FC (18 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Man er hält die Titelverbindung R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.45.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-(2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-2.2-dimethyl-propionsäureethylester hergestellt.

Beispiel 161:

5

15

20

35

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carboxy-2.2-diethyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 136 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carboxy-2.2-diethyl-ethyl)]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.26; HPLC R_f = 12.53 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 581.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2(S)-{N-carboxy-2.2-diethyl-e thyl}-2(S)-isopropyl-ethyl}-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl -1.3-oxazolidin hergestellt.

a) 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2-[N-(2-carboxy-2.2-diethyl-ethyl)-carbamoyl]-2(S)-isopropyl-ethyl}-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin

258 mg 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-{2-[N-(2-(2-ethyloxycarbonyl-2.2- diethyl-ethyl)-carbamoyl]-2(S)-isopropyl-ethyl}-4(S)-{2(S)-iso propyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2 -dimethyl-1.3-oxazolidin werden in 6 ml Äthanol und 0.69 ml 2N Kaliumhydroxid während 24 Stunden bei 80° C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft und nach Zugabe von 0.69 ml 2N Salzsäure mehrmals mit Diethylether extrahiert. Die eingedampften Extrakte werden durch FC (35 g Kieselgel, Dichlormethan-Methanol = 9:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung R_f (Dichlormethan-Methanol = 9:1) = 0.50

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-(2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 3-Amino-2.2-diethyl-propionsäureethylester hergestellt.

Beispiel 162:

25

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-[(1-carboxy-cyclopentyl)-methyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 142 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[(1-carboxy-cyclopentyl)-methyl] amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.26; HPLC R_f = 12.18 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 579.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a), 161 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 1-(-Aminomethyl)cyclopentan-1-carbonsäureethylester hergestellt.

Beispiel 163:

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-\\ \{N-[2-(1H-tetrazol-5-yl)-ethyl]\}-amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 100 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl] -octansäure-{ N-[2-(1H-tetrazol-5-yl)-ethyl]}-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.19; HPLC R_f = 12.30 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 549.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2-(1H-Tetrazol-5-yl)-ethylamin hergestellt.

Beispiel 164:

50

 $\frac{5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-[1(S)-(5-oxopyrrolidin-2-yl)methyl]-amid-hydrochlorid$

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 100 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[(1-carboxy-cyclopentyl)-methyl]amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.27; HPLC R_f = 12.55 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 550.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-(2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl] -propyl}-2.2-di-

methyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 5(S)-(Aminomethyl)-2-pyrrolidon hergestellt.

Beispiel 165:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(R)-(5-oxopyrrolidin-2-yl)methyl]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 er hält man die Titelverbindung ausgehend von 95 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(R)-(5-oxopyrrolidin-2-yl)methyl]-amid: R_f (Dichlormethan-Methanol = 8:2) = 0.31; HPLC R_f = 12.24 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 550.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 5(R)-(Aminomethyl)-2-pyrrolidon hergestellt.

15 Beispiel 166:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-[(N,N-dimethyl)-carbamoyl-methyl]]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 56 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[(N, N-dimethyl)-carbamoyl-methyl]}-amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.42; HPLC R_f = 11.82 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Aminoessigsäure-(N,N-dimethyl)-amid-hydrochlorid hergestellt

Beispiel 167:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[N-(morpholin-4-yl)carbamoyl-methyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 76 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[N-(morpholin-4-yl)carbamoyl-methyl]-amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.43; HPLC R_f = 10.66 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 580.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2-Aminoessigsäure-N-(morpholin-4-yl)amid-hydrochlorid hergestellt

Beispiel 168:

40

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-ethyl)]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 64 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-ethyl)]-amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.42; HPLC R_f = 10.48 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 524.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 130 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Aminopropionsäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 169:

5 (S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{1(S)-[(N-methyl)-carbamoyl]-ethyl}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 31 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{1(S)-

[(N-methyl)-carbamoyl]-ethyl}-amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.38; HPLC R_f = 11.08 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 538.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Aminopropionsäure-(N-methyl)-amid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 170:

5

20

25

35

45

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{1(S)-[(N,N-dimethyl)-carbamoyl]-ethyl}-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 86 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl] -octansäure-N-{1(S)-[(N,N-dimethyl)-carbamoyl]-ethyl}-amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.50; HPLC R_f = 11.53 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Aminopropionsäure-(N,N-dimethyl)-amid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 171:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{1(S)-N-[(morpholin-4-yl)-carbamoyl]-ethyl}amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 51 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{1(S)-N-[(morpholin-4-yl)-carbamoyl]ethyl}amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.51; HPLC R_f = 11.29 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 594.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Aminopropionsäure-N-(morpholin-4-yl)amid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 172:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-carbamoyl-butyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 49 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-carbamoyl-butyl]amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester) = 0.38; HPLC R_f = 10.67 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 130 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2,2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Aminopentansäureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 173:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-carbamoyl-2-methyl-propyl]-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 65 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-carbamoyl-2-methyl-propyl]-amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.47; HPLC R_t = 11.22 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 552.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 130 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Amino-3-methyl-butteräureamid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 174:

5

15

25

35

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-(N-methylcarbamoyl)-2-methyl-propyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 58 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-(N-methylcarbamoyl)-2-methyl-propyl]amidnach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.51; HPLC R_f = 11.87 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 566.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Amino-3-methyl-buttersäure-(N-methyl)amid-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 175:

Delapier 11

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-[1(S)-(N,N-dimethylcarbamoyl)-2-methyl-propyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 80 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-(N,N-dimethylcarbamoyl)-2-methyl-propyl]amid n ach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.62; HPLC R_f = 12.36 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 580.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Amino-3-methyl-buttersäure-(N,N-dimethyl)amid-hydro-chlorid hergestellt.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 2(S)-Amino-3-methylbuttersäure-(N,N-dimethyl)amid-hydrochlorid

0.85 g 2(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3-methylbutansäure-(N,N-dimethyl)amid werden in 10 ml 4N Salzsäure in Dioxan bei 0° C gelöst und für 7 Stunden bei 0° C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird lyophilisiert und man erhält die Titelverbindung: R_r (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.23.

Beispiel 176:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{1(S)-[N-(morpholin-4-yl)carbamoyl]-2-methyl-propylamid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 74 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonyla-mino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl] -octansäure-N-{1(S)-[N-(morpholin-4-yl)carbamoyl]-2-methylpropyl}amid nach Lyophilisation: R_t (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.59; HPLC R_t = 11.81 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 622.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl}-propyl}-2,2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2(S)-Amino-3-methyl-butansäure-N-(morpholin-4-yl)amid-hydro-chlorid hergestellt.

45 Beispiel 177:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N-methylsulfonyl)ethyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 90 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N-methylsulfonyl)ethyl]amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.52; HPLC R_f = 11.50 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 574.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiārbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2-Aminoethyl-(N-methyl)-sulfonamid hergestellt.

Beispiel 178:

5

15

20

40

45

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-{2-[N-(morpholin-4-yl)-sulfonyl]ethyl}amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 er hält man die Titelverbindung ausgehend von 98 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{2-[N-(morpholin-4-yl)-sulfonyl]ethyl}amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.53; HPLC R_f = 11.63 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 630.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy 3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 2-Aminoethyl-N-(morpholiny-4-1)-sulfonamid hergestellt.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 2-Aminoethyl-N-(morpholin-4-yl)-sulfonamid

3.0 g 2-Phthaloylaminoethyl-N-(morpholin-4-yl)-sulfonamid werden in 20 ml Methanol, mit 20 ml Hydrazin-hydrat während 2 Stunden am Rückfluss gerührt. Das Rekationsgemisch wird abgekühlt und mit 1.0 ml konzentrierter Salzsäure und 15 ml Methanol versetzt. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und das Filtrat eingeengt. Nach Zugabe von 10 ml Kaliumhydroxidlösung 10% er hält man ödurch Extraktion mit Dichlormethan die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.26. b) 2-Phthaloylaminoethyl-N-(morpholin-4-yl)-sulfonamid

5.0 g 2-Phthaloylaminoethylsulfonylchlorid werden in 40 ml Dichlormethan bei -12° C mit 4.77 ml Morpholin versetzt. Man rührt 30 Minuten bei 0° und wäscht das Reaktionsgemisch mit Wasser. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.68.

25 Beispiel 179:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-[2-(N-acetyl)-piperidin-4-yl)ethyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 42 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N-acetyl)-piperidin-4-yl)ethyl]amid nach Lyophilisation: R_f (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.51; HPLC R_f = 12.06 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 606.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 124 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-(2-Aminoethyl)-(N-acetyl)-piperidin-hydrochlorid hergestellt.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 4-(2-Aminoethyl)-(N-acetyl)-piperidin-hydrochlorid

wird analog Beispiel 175 a) aus 4-(2-Tertiärbutoxycarbonylaminoethyl)-(N-acetyl)-piperidin hergestellt.

b) N-Acetyl-4-(2-tertiärbutoxycarbonylaminoethyl)-piperidin

 $0.5\,\mathrm{g}$ 4-(2-Tertiärbutoxycarbonylaminoethyl)-piperidin und $0.61\,\mathrm{ml}$ Triethylamin werden in 5 ml Dichlormethan gelöst und bei 0° C mit $0.22\,\mathrm{ml}$ Acetylchlorid versetzt. Das Raktionsgemisch wird 7 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschliessend mit Wasser gewaschen. Die eingedampften organische Phase wird eingedampft und durch FC (10 g Kieselgel, Essigsäureethylester/Methanol = 9:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung R_f (Essigsäureethylester-Methanol = 9:1) = 0.39.

Beispiel 180:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[(N-acetyl-piperidin-4-yl)methyl]amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 130 er hält man die Titelverbindung ausgehend von 71 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[(N-acetyl-piperidin-4-yl)methyl]amid nach Lyophilisation: R_t (Essigsäureethylester-Methanol-Ammoniak konz. = 80:15:5) = 0.44; HPLC R_t = 12.83 Minuten; FAB-MS (M+H) $^+$ = 629.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 130 a) und 130 b) aus 3-Tertiärbutoxycarbonyl-5(S)-(2(S)-carboxy-3-methyl-butyl)-4(S)-{2(S)-isopropyl-3-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-propyl}-2.2-dimethyl-1.3-oxazolidin (Beispiel 124 c) und 4-Aminomethyl-(N-acetyl)-piperidin-hydrochlorid hergestellt.

Beispiel 181:

5

15

20

25

30

35

45

55

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-butyl)-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 105 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 25 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S), 7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxybutyl)-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)amid: R_t (Dichlormethan/-Methanol/Ammoniak konz. = 350:50:1) = 0.30; HPLC R_t = 13.31 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 550.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 82 d), 82 e), Beispiel 83) und Beispiel 105 hergestellt, wobei in Stufe Beispiel 82 d) an Stelle von 4-(3-Benzyloxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-brombenzol das 4-Methoxy-3-(4-methoxy-butyl)-brombenzol eingesetzt wird.

Dieses wird wie folgt hergestellt.

a) 4-Methoxy-3-(4-methoxybutyl)-brombenzol

Eine Lösung von 50 g 4-Methoxy-3-(4-methoxy-2-butenyl)-brombenzol in 700 ml Tetrahydrofuran wird bei Normaldruck und Raumtemperatur in Gegenwart von 2.5 g Pt/C 5% während 2 Stunden hydriert. Das Reaktionsgemisch wird abfiltriert. Das Filtrat wird eingedampft. Der aus dem Filtrat erhaltene Eindampfrückstand wird mittels FC (1.6 kg Kieselgel, Hexan/Essigsäureethylester = 20: 1) gereinigt. Nach Destillation im Hochvakuum erhält man die Titelverbindung: R_f (Hexan/Essigsäureethylester = 10:1) = 0.38; HPLC R_f = 19.92 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 273.

b) 4-Methoxy-3-(4-methoxy-2-butenyl)-brombenzol

Zur einer bei 5° gerührten Lösung von 110.8 g Natrium-bis-(trimethylsilyl)-amid in 1200 ml Tetrahydrofuran werden 251.1 g 3-Methoxy-propyl-triphenyl-phosphonium-bromid zugegeben. Das Reaktiongemisch wird 45 Minuten bei 0° weitergerührt und dann mit der Lösung von 100 g 5-Brom-o-anisaldehyd in 1000 ml Tetrahydrofuran tropfenweise versezt. Das Reaktionsgemisch wird noch 1 Stunde bei 0° weitergerührt. Dann wird bei 0° C 1 Liter einer gesättigten Ammoniumchloridlösung zugetropft. Nach dem Einengen wird der Rückstand 4x mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organischen Phasen werden mit Wasser und gesättigter Kochsalzlösung gewaschen und eingedampft. Der Rückstand wird mittels FC (500 g Kieselgel, Hexan-Essigsäureethylester = 5:1) gereinigt. Nach Destillation im Hochvakuum erhält man die Titelverbindung: R_f (Hexan-Essigsäureethylester = 4:1) = 0.61.

Beispiel 182:

5(S)-Amino-4(S)-hvdroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N,N-dimethylcarbamoyl)ethyl]amid-natriumdihydrogencitrat

768 mg 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N,N-dimethylcarbamoyl)ethyl]amid-hydrochlorid (Beispiel 134) werden in 50 ml 0.1 N Natri-umhydroxid verrührt und mehrmals mit Dichlormethan extrahiert. Die Extrakte werden eingeengt und der Rückstand in 50 ml Äthanol gelöst. Die gerührte Lösung wird nacheinander mit 274 mg Citronensäuremonohydrat, 50 ml Wasser und 1.30 ml 1N Natriumhydroxid versetzt. Die Lösung wird anschliessend zur Trockene eingedampft und der Rückstand in 100 ml Wasser aufgenommen und lyophilisiert. Das Lyophilisat wird in Methanol gelöst und klarfiltriert, das Filtrat eingeengt und der Rückstand im Hochvakuum bei Raumtemperatur getrocknet. Man erhält die Titelverbindung als weissen amorphen Festkörper mit dem Smp. 80° C.

Beispiel 183:

5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3(4-methoxybutyl)-phenyl]-octansaure-N-(2-

morpholinoethyl)amid-dihydrochlorid

Analog Beispiel 124 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 100 mg 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxybutyl)-phenyl]-octansäure-N-[2-(4-morpholino)ethyl]-amid: R_f (Dichlormethan/Methanol = 10:1) = 0.21; HPLC R_f = 12.69 Minuten; FAB-MS (M+H)⁺ = 564.

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt hergestellt:

a) 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxybutyl)-phenyl]-octansäure-N-[2-(4-morpholino)-ethyl]-amid

Eine Lösung von 100 mg 3(5)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-is opropyl-4-[4-methoxy-3-(4-methoxybutyl)-phenyl]-butyl}-tetra hydrofuran-2-on (Herstellung siehe Beispiel 181)) in 2 ml 4-(2-Aminoethyl)-morpholin wird mit 10 ml Essigsäure vergesetzt. Das Reaktiongemisch wird 39 Stunden bei

80 C gerührt und dann am Rotavapor eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man nach Reinigung mittels FC (Dichlormethan-Methanol = 10:1) die Titelverbindung als Rohprodukt. Durch Kristallisation aus Diethylether-Hexan erhält man die Titelverbindung: Smp. = 94-96 C, R_f (Dichlormethan-Methanol = 10:1) = 0.35; HPLC R_f = 17.42 Minuten; FAB-MS (M+H)+ = 664.

Beispiel 184:

5

 $\frac{5(S)-Amino-4(S),8(R,S)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-2(S),8(R,S)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-2(S),8(R,S)-dihydroxy-2(S),8(R,S)-dihydroxy-2(S),8(R,S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-2(S),8(R,S)-dihydroxy-2(S),8(R,S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-2(S),8(R,S)-dihydroxy-2(S),8(R,S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-2(S),8(R,S)-4-[4$

40 mg 5(S)-Azido-4(S),8(R,S)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(2-methoxy-methoxyethyl)-phenyl]-octansäure(N-butyl)-amid werden in 10 ml Methanol/Essigsäure (9:1) in Gegenwart von 20 mg Pd/C 10% bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Der Rückstand wird mittels FC (2.4 g Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 9:1) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R_f (Dichlormethan/Methanol = 9:1) = 0.17; HPLC R_f = 11.44 und 12.63 Minuten (Diastereomerengemisch); FAB-MS (M+H)⁺= 525.

a) 5(S)-Azido-4(S),8(R,S)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(2-methoxy-methoxyethyl)-phenyl-octansāure(N-butyl)-amid

Eine Lösung von 400 mg 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-4(R,S)-hydroxy-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(2-methoxy-methoxyethyl)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on (Beispiel 81d) und 3.8 ml n-Butylamin wird während 16 Stunden bei 50° C gerührt und anschließend eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man nach Reinigung mittels FC (50 g Kieselgel, Hexan/Essigsäureethyl-ester = 1:1) die Titelverbindung: R_f (Hexan/Essigsäureethylester = 1:1) = 0.44; HPLC R_f = 16.13 und 17.03 Minuten (Diastereomerengemisch)

Beispiel 185:

25

35

40

45

50

55

5(S)-Amino-4(S),8(S oder R)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8- [4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid-hydrochlorid

60 mg 5(S)-Azido-4(S),8(S oder R)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid und 6 ml Ethanolamin werden in 8 ml Ethanol in Gegenwart von 120 mg PdO/C 5% bei Raumtemperatur und Normaldruck während 2 Stunden hydriert. Das Reaktionsgemisch wird filtriert und eingedampft. Der Rückstand wird gelöst in 0.5 ml Dioxan und mit 23 μl 4N Salzsäure in Dioxan versetzt. Nach Lyophilisation erhält man die Titelverbindung; HPLC R_t= 10.74; FAB-MS (M+H)⁺= 568.

Die Ausgangsmaterialien werden wie folgt hergestellt:

a) 5(S)-Azido-4(S),8(S oder R)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid

150 mg 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-4(S oder R)-hydroxy-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on (Beispiel 185b) Diastereomer B) und 109 mg 3-Amino-2,2-dimethyl-propionsäureamid werden in 3 ml Triethylamin mit 30 mg 2-Hydroxypyridin während 24 Stunden bei Rückflußtemperatur gerührt. Nach dem Abdampfen des Lösungsmittels wird der Rückstand in Diethylether mehrmals mit Wasser gewaschen. Die eingedampften organischen Extrakte werden mittels FC (10 g Kieselgel, Dichlormethan/Methanol = 95:5) gereinigt. Man erhält die Titelverbindung: R (Dichlormethan/Methanol = 95:5) = 0.22; HPLC R = 14.88 Minuten.

b) 3(S)-lsopropyl-5(S)-(1(S)-azido-4(S oder R)-hydroxy-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on (A)

Trennung von 0.5 g 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-4(R,S)-hydroxy-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on (Diastereomerengemisch) mittels präparativer HPLC an Kromasil 7 C18 (EKA-Nobel, A.B. Schweden); Mobile Phase: A) Wasser B) Acetonitril Gradient: 20 - 80% B in 40 Minuten. Man erhält die beiden reinen Diastereomeren A und B (zuerst eluiert Isomer A). Nach Eindampfen der Eluatfraktionen wird der wässrige Rückstand mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organischen Extrakte werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Man erhält die Titelverbindungen: Diastereomer A) HPLC R_t= 18.53 Minuten und B) HPLC R_t= 19.49 Minuten.

c) 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-4(R,S)-hydroxy-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on

Zu einer Mischung von 12.1 g 4-Methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-brombenzol und 9.7 ml 4-Methyl-

morpholin in 75 ml Tetrahydrofuran werden bei -75° C 45.1 ml einer 1N n-Butyl-lithiumlösung (in Hexan) zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch 20 Minuten bei -75° C weitergerührt und anschließend bei -75° C bis -60° C mit einer Suspension von Magnesium-bromid in Tetrahydrofuran (frisch hergestellt aus 1.6 g Magnesiumpulver, 5.7 ml 1,2-Dibrom-ethan in 150 ml Tetrahydrofuran) versetzt. Das Reaktionsgemisch wird noch 30 Minuten weitergerührt und dann bei -75° C mit einer Lösung von 8.84 g 3(S)-lsopropyl-5(S)-[1-(S)-azido-3(S)-isopropyl-4-oxobutyl]-tetrahydrofuran -2-on in 75 ml Tetrahydrofuran versetzt. Das Reaktionsgemisch wird noch 15 Minuten bei -75° C nachgerührt und dann mit 70 ml gesättigter Ammoniumchloridlösung versetzt. Anschließend wird das Reaktionsgemisch auf 180 ml gesättigte Kochsalziösung: Wasser (1:1) gegossen und mit Essigsäureethylester (2x 360 ml) extrahiert. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingedampft. Durch Reinigen des Rückstandes mittels FC (240 g Kieselgel, Essigsäureethylester/Hexan = 1:2) er hält man die Titelverbindung: R_f (Essigsäureethylester/Hexan = 1:2) = 0.16; HPLC R_f = 18.53 und 19.49 Minuten (Diastereomerengemisch).

d) 4-Methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-brombenzol

Zu einer Lösung von 64.6 g 5-Brom-2-methoxyphenol in 350 ml Acetonitril werden 66.0 g Kaliumcarbonat und 3-Methoxy-1-brompropan bei Raumtemperatur zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 14 Stunden am Rückfluß gerührt. Nach dem Abdampfen des Lösungsmittels wird der Rückstand mit 1200 ml Eis-Wasser versetzt und mit Ether extrahiert. Die organischen Extrakte werden mit gesättiger Kochsalzlösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingedampft. Nach Destillation im Hochvakuum erhält man die Titelverbindung: R_f (Hexan/Essigsäureethylester = 4:1) = 0.33; Kp = 126-129° C / 1.4 mbar; HPLC R_f= 16.38 Minuten; MS (M⁺) = 274, 276.

Beispiel 186:

5

10

15

20

25

35

40

45

5(S)-Amino-4(S),8(R oder S)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl-octansāure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 185 erhält man die Titelverbindung ausgehend von 5(S)-Azido-4(S),8(R oder S)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phen yl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid: HPLC R_t= 10.68; FAB-MS (M+H)⁺= 568.

Das Ausgangsmaterial wird analog Beispiel 185a) aus 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-azido-4(R oder S)-hydroxy-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on (Beispiel 185 b) Diastereomer A) hergestellt.

Beispiel 187: Gelatine-Lösung:

Eine sterilfiltrierte wässrige Lösung mit 20 % Cyclodextrinen als Lösungsvermittler von einer der in den vorausgehenden Beispielen genannten Verbindungen der Formel I als Wirkstoff wird unter Erwärmen mit einer sterilen Gelatinelösung, welche als Konservierungsmittel Phenol enthält, unter aseptischen Bedingungen so vermischt, dass 1.0 ml Lösung die folgende Zusammensetzung hat:

Wirkstoff	3 mg
Gelatine	150.0 mg
Phenol	4.7 mg
dest. Wasser mit 20 % Cyclodextrinen	
als Lösungsvermittler	1.0 ml

50 Beispiel 188: Sterile Trockensubstanz zur Injektion:

Man löst 5 mg einer der in den vorausgehenden Beispielen genannten Verbindungen der Formel I als Wirkstoff in 1 ml einer wässrigen Lösung mit 20 mg Mannit und 20 % Cyclodextrinen als Lösungsvermittler. Die Lösung wird sterilfiltriert und unter aseptischen Bedingungen in eine 2 ml-Ampulle gefüllt, tiefgekühlt und lyophilisiert. Vor dem Gebrauch wird das Lyophilisat in 1 ml destilliertem Wasser oder 1 ml physiologischer Kochsalzlösung gelöst. Die Lösung wird intramuskulär oder intravenös angewendet. Diese Formulierung kann auch in Doppelkammerspritzampullen abgefüllt werden.

Beispiel 189: Nasenspray:

In einer Mischung von 3.5 ml "Myglyol 812" und 0.08 g Benzylalkohol werden 500 mg fein gemahlenes ($<5.0~\mu m$) Pulver einer der in den vorausgehenden Beispielen genannten Verbindungen der Formel I als Wirkstoff suspendiert. Diese Suspension wird in einen Behälter mit Dosierventil eingefüllt. Es werden 5.0 g "Freon 12" unter Druck durch das Ventil in einen Behälter abgefüllt. Durch Schütteln wird das "Freon" in der Myglyol-Benzylalkoholmischung gelöst. Dieser Spraybehälter enthält ca. 100 Einzeldosen, die einzeln appliziert werden können.

Beispiel 190: Lacktabletten

15

20

25

35

40

45

50

55

Für die Herstellung von 10 000 Tabletten, enthaltend je 100 mg Wirkstoff werden folgende Bestandteile verarbeitet:

Wirkstoff	1000 g
Maisstärke	680 g
Kolloidale Kieselsäure	200 g
Magnesiumstearat	20 g
Stearinsäure	50 g
Natriumcarboxymethylstärke	250 g
Wasser	quantum satis

Ein Gemisch von einer der in den vorausgehenden Beispielen genannten Verbindungen der Formel I als Wirkstoff, 50 g Maisstärke und der kolloidalen Kieselsäure wird mit Stärkekleister aus 250 g Maisstärke und 2.2 kg entmineralisiertem Wasser zu einer feuchten Masse verarbeitet. Diese wird durch ein Sieb von 3 mm Maschenweite getrieben und bei 45 während 30 Minuten. im Wirbelschichttrockner getrocknet. Das getrocknete Granulat wird durch ein Sieb von 1 mm Maschenweite gedrückt, mit einer vorher gesiebten Mischung (1 mm Sieb) von 330 g Maisstärke, des Magnesiumstearats, der Stearinsäure und der Natriumcarboxymethylstärke gemischt und zu schwach gewölbten Tabletten verpresst.

Patentansprüche

1. Neue δ-Amino-γ-hydroxy-ω-aryl-alkansäureamide der Formel I

$$\begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \\ R_3 \\ R_4 \end{array} X \begin{array}{c} R_6 \\ R_5 \\ \end{array} (I),$$

worin

R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet,

R₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkoxy, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls durch

Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkoxy, Oxoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkylthio(hydroxy)niederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet,

R₃ gegebenenfalls halogeniertes Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,Ndiniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls halogeniertes Niederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkythioniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R₄ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzooder Cyclohexenoring darstellt,

 R_4 gemeinsam mit R_3 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy steht,

X Methylen oder Hydroxymethylen bedeutet,

R₅ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

 R_6 gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder N-niederalkanoyliertes Amino bedeutet, R_7 Niederalkyl, Niederalkenyl, Cycloalkyl oder Arylniederalkyl bedeutet und

R₈ Niederalkyl, Cycloalkyl, gegebenenfalls aliphatisch verestertes oder verethertes Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes, N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder durch Niederalkylen, Hydroxy-, Niederalkoxy- oder Niederalkanoyloxyniederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkanoyliertes bzw. N'-niederalkyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxycyloalkylniederalkyl, Cyanoniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes Thiocarbamoylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes Sulfamoylniederalkyl oder einen über ein C-Atom gebundenen und gegebenenfalls hydrierten und/oder oxosubstituierten Heteroarylrest oder einen über ein C-Atom gebundenen und gegebenenfalls hydrierten und/oder oxosubstituierten Heteroarylrest substituiertes Niederalkyl darstellt, und ihre Salze.

2. Verbindungen gemäß Anspruch 1 der Formel I, worin

R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxy oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy bedeutet,

R₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, Niederalkanoyloxyniederalkyl, Hydroxyniederalkoxy, Halogen(hydroxy) niederalkoxy, Niederalkansulfonyl(hydroxy)niederalkoxy, Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Diniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkoxycarbonylaminoniederalkyl, Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkyl, Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkyl, Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxy, Niederalko

Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carbamoylniederalkyl oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkyl bedeutet,

R₃ Niederalkyl, Polyhalogenniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, Niederalkylthioniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, gegebenenfalls partiell hydriertes oder N-oxidierte Pyridylniederalkyl, Thiazolylthioniederalkyl bzw. Thiazolinylthioniederalkyl, Imidazolylthioniederalkyl, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylthioniederalkyl, Pyrimidinylthioniederalkyl, Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Diniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl, Niederalkansulfonylaminoniederalkyl, Polyhalogenniederalkansulfonylaminoniederalkyl, Pyrrolidinoniederalkyl, Piperidinoniederalkyl, Piperazino-, N'-Niederalkyliperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkyl, Morpholinoniederalkyl, Thiomorpholino-, S-Oxothiomorpholino- oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carbamoylniederalkyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkyl, Cycloalkyl, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl. Niederalkoxy. Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenyl oder Naphthyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenylniederalkoxy oder Naphthylniederalkoxy, Niederalkoxy, Polyhalogenniederalkoxy, Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkansulfonylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, gegebenenfalls partiell oder vollständig hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, wie Thiazolylthioniederalkoxy bzw. Thiazolinylthioniederalkoxy, Imidazolylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidierte Pyridylthioniederalkoxy, Pyrimidinylthioniederalkoxy, Aminoniederalkoxy, Niederalkyłaminoniederalkoxy, Diniederalkyłaminoniederalkoxy, Niederalkanoyl- aminoniederalkoxy, Niederalkansulfonylaminoniederalkoxy, Polyhalogenniederalkansulfonylaminoniederalkoxy, Pyrrolidinoniederalkoxy, Piperidinoniederalkoxy, Piperazino-, N'-Niederalkyliperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkoxy, Morpholinoniederalkoxy, Thiomorpholino-, S-Oxothiomorpholino- oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R4 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt.

R₄ gemeinsam mit R₃ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy steht, X Methylen oder Hydroxymethylen bedeutet, R₅ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

Re Amino, Niederalkylamino, Diniederalkylamino oder Niederalkanoylamino bedeutet,

35 R7 Niederalkyl, Niederalkenyl, Cycloalkyl oder unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenyl- oder Naphthylniederalkyl bedeutet und

R₈ Niederalkyl, Cycloalkyl, Hydroxyniederalkyl, Niederalkanoyloxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl oder Niederalkenyloxyniederalkyl, Aminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylaminoniederalkyl, gegebenenfalls hydroxyliertes oder niederalkoxyliertes Piperidinoniederalkyl, wie Piperidinoniederalkyl, Hydroxypiperidinoniederalkyl oder Niederalkoxypiperidinoniederalkyl, Piperazino-, N'-Niederalkyliperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkyl, gegebenenfalls niederalkyliertes Morpholinoniederalkyl, wie Morpholinoniederalkyl oder Dimethylmorpholinoniederalkyl, oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thiomorpholinoniederalkyl, wie Thiomorpholinoniederalkyl, S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carbamoylniederalkyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkyl, Dicarboxyniederalkyl, Diniederalkoxycarbonylniederalkyl, Dicarbamoylniederalkyl, Di-(N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoyl)niederalkyl, Carboxy (hydroxy)niederalkyl, Niederalkoxycarbonyl(hydroxy)niederalkyl oder Carbamoyl(hydroxy)niederalkyl, Cyanoniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, Sulfamoylniederalkyl, Niederalkylsulfamoylniederalkyl, Diniederalkylsulfamoylniederalkyl. Thiocarbamoylniederalkyl. Niederalkylthiocarbamoylniederalkyl. Diniederalkylthiocarbamamoylniederalkyl, Pyrrolidinyl, Imidazolyl, Benzimidazolyl, Oxadiazolyl, Pyridyl, Oxopiperidinyl, Chinolinyl, gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes Piperidyl oder Pyrrolidinyl, niederalkyl, Imidazolyl-niederalkyl, Benzimidazolyl-niederalkyl, Oxadiazolylniederalkyl, Pyridylniederalkyl, gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes Piperidylniederalkyl, oder Pyrrolidinylniederalkyl, Oxopiperidinylniederalkyl,

55 Chinolinylniederalkyl oder Morpholinocarbonylniederalkyl darstellt,

und ihre Salze.

5

10

15

20

25

30

40

45

Verbindungen gemäß Anspruch 1 der Formel I, worin

R1 Wasserstoff, bedeutet.

R₂ Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkoxyniederalkoxyniederalkoxyniederalkyl, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Halogen, Nitro und/oder Amino substituiertes Phenylniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy, Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkansulfonylniederalkoxy, Niederalkanoylniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy Niederalkylcarbamoylniederalkoxy oder Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy darstellt, R₃ Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, oder Polyhalogenniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R₄ Niederalkylendioxy darstellt,

R4 Wasserstoff ist oder ggemeinsam mit R3 Niederalkylendioxy darstellt,

X Methylen oder Hydroxymethylen bedeutet,

R₅ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

R₈ Amino, Niederalkylamino, Diniederalkylamino oder Niederalkanoylamino bedeutet,

R7 Niederalkyl bedeutet und

R₈ Niederalkyl, Hydroxyniederalkyl, Niederalkanoylniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkenyloxyniederalkyl, Aminoniederalkyl, Niederalkanoylaminoniederalkyl, wie 2-(C₁-C₄-Alkanoylamino)-2-methyl-propyl, wie 2-Acetylamino-2-methyl-propyl oder 2-Formylamino-2-methyl-propyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylaminoniederalkyl, Piperidinoniederalkyl, Hydroxypiperidinoniederalkyl, Niederalkoxypiperidinoniederalkyl, Morpholinoniederalkyl, Dimethylmorpholinoniederalkyl, Thiomorpholinoniederalkyl, S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Niederalkoxycarbonyl(hydroxy)niederalkyl, Carboxy(hydroxy)niederalkyl, Niederalkoxycarbonyl(hydroxy)niederalkyl, S- oder 6-gliedriges Carboxycycloalkylniederalkyl, 5- oder 6-gliedriges Carboxycycloalkylniederalkyl, S- oder 6-gliedriges Carboxycycloalkylniederalkyl, S- oder 6-gliedriges Carboxycycloalkylniederalkyl, Cyanoniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, Sulfamoylniederalkyl, Niederalkylsulfamoylniederalkyl, Oxopyrrolidinylniederalkyl, Benzimidazolylniederalkyl, Oxadiazolylniederalkyl, Pyridylniederalkyl, Oxopiperidinylniederalkyl, Oder Chinolinylniederalkyl, Piperidin-4-ylniederalkyl, oder 1-C₁-C₇-Niederalkanoylpiperidin-4-ylniederalkyl, und ihre Salze.

30

35

5

10

15

20

25

4. Verbindungen gemäß Anspruch 1 der Formel I, worin

R1 und R₄ Wasserstoff bedeuten, R₂ für C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkoxy oder C₁-C₄-Alkoxy-C ₁-C₄-alkyl steht, R₃ C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy darstellt, R₆ Amino ist, X Methylen ist.

R₅ und R₇ verzweigtes C₁-C₄-Alkyl bedeuten und

 R_8 Carbamoyl- C_1 - C_4 -alkyl, N- C_1 - C_4 -Alkylcarbamoyl- C_1 - C_4 -alkyl, N,N-Di- C_1 - C_4 -alkylcarbamoyl- C_1 - C_4 -alkyl, Morpholino- C_1 - C_4 -alkyl, Thiomorpholino- C_1 - C_4 -alkyl,4-(1- C_1 - C_4 -Alkanoylpiperidyl)- C_1 - C_4 -alkyl oder 2-Oxopyrrolidinyl- C_1 - C_4 -alkyl bedeutet, und ihre Salze.

40

45

50

 Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 der Formel I, worin mindestens ein asymmetrisches C-Atome der Hauptkette die in der Formel Ia

 $\begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \\ R_3 \\ R_4 \end{array}$ $\begin{array}{c} R_6 \\ R_5 \\ R_5 \end{array}$ (Ia)

55

gezeigte Stereotaxie aufweisen, wobei die Variablen jeweils die vorstehend angegebenen Bedeutungen haben, und ihre pharmazeutisch verwendbaren Salze.

- 6. Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 der Formeln I und la, worin X Methylen bedeutet, und ihre pharmazeutisch verwendbaren Salze.
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(3-morpholinopropyl)amid oder ein Salz davon.

5

15

- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-morpholinoethyl)amid oder ein Salz davon.
- 9. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-{N-[2-(N-methyl-carbamoyl)-1(R,S)-methyl-ethyl]}-amid oder ein Salz davon.
 - 10. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-sāure-N-(3-carbamoylpropyl)amid oder ein Salz davon.
 - 11. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-{N-[2(R)-(N-methyl-carbamoyl)-2(R)-methyl-ethyl]}-amid oder ein Salz davon.
- 12. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-thiomorpholinoethyl)amid oder ein Salz davon. oder ein Salz davon.
 - 13. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[2-(N,N-dimethyl-carbamoyl)ethyl]amid oder ein Salz davon.
- 25 14. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-1(R,S)-methyl-ethyl)amid oder ein Salz davon.
 - 15. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[2(R)-carbamoyl-2(R)-methyl-ethyl]-amid oder ein Salz davon.
 - 16. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)amid oder ein Salz davon.
- 17. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N-acetyl)-piperidin-4-yl)ethyl]amid oder ein Salz davon.
 - **18.** 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure{N-[(N,N-dimethyl)-carbamoyl-methyl]}-amid oder ein Salz davon.
- 40 19. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[2(R,S)-(N-methylcarbamoyl)-2(R,S)-methyl-ethyl]-amid oder ein Salz davon.
 - 20. 5(S)-Amino-4(S),8(R,S)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(2-methoxymethoxyethyl)-phenyl]-octansäure(N-butyl)-amid oder ein Salz davon.
 - 21. 5(S)-Amino-4(S),8(S)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid oder ein Salz davon.
- 22. 5(S)-Amino-4(S),8(R)-dihydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl] octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid oder ein Salz davon.
 - 23. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)-amid oder ein Salz davon.
- 24. 5(S)-Amino-2(S),7(S)-diisopropyl-4(S)-hydroxy-8-[4-tertiärbutyl-3-(3-methoxypropoxy)- phenyl]-octansäure[N-2-(morpholin-4-yl)-ethyl]-amid oder ein Salz davon.
 - 25. 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(p-tertiarbutyl-phenyl)-octansaure(N-butyl)amid;

- 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-ethyl-8-(p-tertiārbutyl-phenyl)-octansāure-(N-butyl)amid;
- 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-methyl-8-biphenyl-octansäure-(N-butyl)-amid;
- 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-ethyl-8-(4-propyloxymethyl-naphth-2-yl)-octansäure(N-butyl)amid;
- 5 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-hydroxy-4-tertiärbutylphenyl)-octansäure(N-butyl)amid;

10

20

30

40

- 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-hydroxy-4-tertiärbutylphenyl)-octansäure (N-butyl)amid;
- 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-ethoxycarbonylmethoxy-4-tertiarbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-allyloxy 4-tertiärbutylphenyl)-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methoxycarbonylallyloxy-4-tertiārbutyl-phenyl)-octansāure(N-butyl)amid;
- 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methoxycarbonylmethoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-carbamoyl-methoxy-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(pyrid-2-yl-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl}-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(pyrid-4-yl-methoxy)-4-tertiārbutyl-phenyl]-octansāure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(N-oxido-pyrid-2-yl-methoxy)-4-tertiārbu-tyl-phenyl]-octansāure(N-butyl)amid;
- 25 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxycarbonylallyloxy)-4-tertiārbutyl-phenyl] -octansāure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxycarbonylpropyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylthio-methoxy)-4-tertiärbutyl-phe-nyll-octansāure(N-butyl)amid:
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylsulfonylmethoxy)-4-tertiārbutyl-phenyl-octansāure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(carboxy-methoxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansaure-(N-butyl)amid;
- 35 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3.3-dimethyl-2-oxo-butyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl] -octansäure(N-butyl)amid;
 - $2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-nitrobenzyloxy)-4-terti\bar{a}rbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid;$
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-aminobenzyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-chlor-2(R,S)-hydroxypropyloxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylthio-2(S,R)-hydroxypropyloxy)-4-tertiārbutyl-phenyl]-octansāure(N-butyl)amid;
- 45 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylsulfonyl-2(S,R)-hydroxypropyl-oxy)-4-tertiärbutyl-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylsulfonyl-methoxy)-4-tertiārbutyl-phenyl]-octansāure(N-3-morpholino-propyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-methoxycarbonylmethoxyphenyl)-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methoxycarbonylmethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansaure(N-butyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(N-methyl-carbamoylmethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansāure(N-butyl)amid;
- ⁵⁵ 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methylsulfonylpropyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octansāure(N-butyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(methylsulfonyl-methoxy)-4-methoxy-phenyl] -octansäure(N-butyl)amid;

- 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
- 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-methoxyethoxy)-4-methoxy-phenyl] -octan-säure(N-butyl)amid;
- 5 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-hydroxy-propyloxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid;

10

20

30

40

- 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(carbamoylmethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid;
- 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-cyanmethoxy-4-methoxy-phenyl)-octansāu-re(N-butyl)amid;
- 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(4-methoxy-butoxy)-4-methoxy-phenyl]-octansäure(N-butyl)amid;
- 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(2-ethoxy-ethoxy)-4-methoxy-phenyl]-octan-säure(N-butyl)amid;
- 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-{3-[2-(2-methoxyethoxy)ethoxyl-4-methoxy-phenyl}-octansäure-(N-butyl)-amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-pentoxy-4-methoxyphenyl)-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(3-benzyloxy-4-methoxy-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-ethoxy-propyloxy)-4-methoxy-phenyl] -octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(pyrid-4-ylmethoxy)-4-methoxy-phenyl] -octansäure(N-butyl)amid;
- 25 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-ethoxycarbonylmethoxy-4-tertiārbutyl-phe-nyl)-octansāure(N-butyl)amid;
 - 2(R,S)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-(2-ethoxycarbonyl-4-tertiärbutyl-phenyl)-octansäure(N-butyl)amid;
 - 2(R)-Methyl-4(S)-hydroxy-5(S)-amino-7(S)-isopropyl-8-[3-(3-methoxy-propyloxy)-4,5-ethylendioxy-phenyll-octansäure(N-butyl)amid:
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-hydroxypropyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dim ethyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-isopropyl-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-tertiärbutyl-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)3-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-methylsulfonyl-propyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-methylsulfonyl-propyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3,4-di-(3-hydroxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3,4-di-(3-hydroxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-N-methylcarbamoyl-propyl)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(2-morpholinoethoxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4,5-ethylen dioxy-phenyl]octansäure-(N-2-morpholinoethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4,5-ethylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxy-propyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-(N-2-morpholinoethyl)amid;
- 55 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxypropyloxy)-4,5-methylendioxy-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(2-carbamoyl-2,2-ethylen-ethyl)]-amid;

- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octan-säure-IN-(3(S)-2-oxo-pyrrolidin-3-yl-methyl)-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-but 2-enoxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)-amid;
- 5 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-hydroxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;

10

20

30

40

- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-benzyloxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[3.4-di-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāu-re-(N-butyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(2.2,2-trifluorethoxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-hydroxy-propyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(2-amino-ethoxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(5-amino-pentyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl-octansaure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-amino-butyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-N,N-dimethylaminobutyloxy)-3-(3-metho-xypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-{4-[4-N-(trifluormethansulfonylaminobutyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]}-octansäure-(N-butyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-carboxymethoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-ethoxycarbonylpropyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(3-carboxy-propyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansaure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-methoxycarbonylbutyloxy)-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-(4-carboxy-butyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl] -octansäure-(N-butyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(2-methoxymethoxyethyl)-phenyl]-octansäure-(N-butyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-(3-hydroxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-morpholinoethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(4-hydroxypiperidin-1-yl)ethyl]amiddihydrochlorid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(trans-2.6-dimethyl-morpholino)ethyl]amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl-octansäure-N-[2-(cis-2.6-dimethyl-morpholino)ethyl]amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-piperidinoethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-(4-methoxypiperidino)-ethyl]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-thiomorpholinoethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-hydroxypropyl)]amid;
- 55 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl-octansäure-[N-(4-acetoxybutyl)]amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-cyanopropyl)]amid; 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methyl-8-[

thoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl] -octansäure- [N-(3-methoxypropyl)]amid;

5

15

25

35

45

- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-acetylamino-ethyl)]amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-[2-(2-pyridyl)-ethyl])-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N\-oxomorpholino)ethyl]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-(N-[3-(tertiärbutylsulfonyl)-propyl]}-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[3-(ethylsulfonyl)-propyl]}-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(ethylsulfonyl)-ethyl]}-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N-butylsulfonyl)-ethyl]}-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N,N-dimethylsulfonyl)-ethyl]}-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[3-(1H-tetrazol-5-yl)-propyl]}-amid;
- 5 (S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[3-(1H-imidazol-5-yl)-propyl]}-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[3-(3-methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-propyl]}-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-aminopropyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-[2-dimethylamino-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-morpholinoethyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(3-morpholinopropyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(1.1-dioxothiomorpholino)ethyl]amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carboxy-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-methoxycarbonyl-ethyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-carboxypropyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoylethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4-carbamoylbutyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{3-[N-(2-methoxyethyl)carbamoyl]propyl}amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(4-morpholino-4-oxo-butyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-(1,1-dimethyl-2-morpholino-ethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[1(R,S)-methyl-2-morpholino-ethyl]amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(1-carbamoyl-1-methyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-

säure-[N-(1-carbamoyl-methyl)]-amid;

5

15

25

35

45

- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-[N-(2-carbamoyl-ethyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-[2-(N-methyl-carbamoyl)ethyl]amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-N-(3-morpholino-3-oxo-propyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octan-säure-{N-[2-(N,N-dimethyl-carbamoyl)-1(R,S)-methyl-ethyl]}-amid;
- (S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-1(R)-isopropyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N-methylcarbamoyl)-1(R)-isopropyl-ethyl]]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(N,N-dimethylcarbamoyl)-1(R)-isopropyl-ethyl]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-IN-(1(S)-carbamovl-2-hydroxy-ethyl)]-amid:
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-[N-(1(S),2-dicarbamoyl-ethyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S),3-dicarbamoyl-propyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-propyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-2(S)-methyl-butyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(R,S)-carbamoyl-2(R,S)-methyl-ethyl]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-1(S)-methyl-ethyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-[N-(2-carbamoyl-1(R)-methyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2(S)-carbamoyl-2(S)-methyl-ethyl]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-{N-[2(S)-(N-methyl-carbamoyl)-2(S)-methyl-ethyl]}-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carboxy-2.2-dimethyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-carboxy-2.2-diethyl-ethyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[(1-carboxy-cyclopentyl)-methyl]amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-{N-[2-(1H-tetrazol-5-yl)-ethyl]]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-[1(S)-(5-oxopyrrolidin-2-yl)methyl]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-[1(R)-(5-oxopyrrolidin-2-yl)methyl]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-[N-(morpholin-4-yl)carbamoyl-methyl]amid;
- 50 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(1(S)-carbamoyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{1(S)-[(N-methyl)-carbamoyl]-ethyl}-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(1(S)-[(N,N-dimethyl)-carbamoyl]-ethyl)-amid;
 - $5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{1(S)-N-[(morpholin-4-yl)-carbamoyl]ethyl}amid;$
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-

N-[1(S)-carbamoyl-butyl]amid;

5

15

30

40

- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-carbamoyl-2-methyl-propyl]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-(N-methylcarbamoyl)-2-methyl-propyl]amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[1(S)-(N,N-dimethylcarbamoyl)-2-methyl-propyl]amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-(1(S)-[N-(morpholin-4-yl)carbamoyl]-2-methyl-propyl)amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[2-(N-methylsulfonyl)ethyl]amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-{2-[N-(morpholin-4-yl)-sulfonyl]ethyl}amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure-N-[(N-acetyl-piperidin-4-yl)methyl]amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-butyl)-phenyl]-octansäure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansāure-N-[2-(N,N-dimethylcarbamoyl)ethyl]amid oder
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxybutyl)-phenyl]-octansäure-N(2-morpholinoethyl)amid oder jeweils ein Salz davon.
 - 26. 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octan-sāure-[N-(3(R)-2-oxo-pyrrolidin-3-yl-methyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3(S)-2-oxo-piperidin-3-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3(R)-2-oxo-piperidin-3-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3-carbamoyl-3,3-dimethyl-propyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-butyl)-phen yl]-octansäure-[N-(5(S)-2-pyrrolidinon-5-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-butyl)-phen yl]-octansäure-[N-(5(R)-2-pyrrolidinon-5-yl-methyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(6(S)-2-oxo-piperidin-6-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(6(R)-2-oxo-piperidin-6-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-thiazol-2-yl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansāure-[N-(4(S)-2-oxazolidinon-4-yl-methyl)]-amid:
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4(R)-2-oxazolidinon-4-yl-methyl)-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3(S)-2,5-dioxo-pyrrolidin-3-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(3(R)-2,5-dioxo-pyrrolidin-3-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2,6-dioxo-piperidin-4-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4(S)-2-oxothiazolidin-4-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[3-(3-methoxypropoxy)-4,5-ethylendioxy-phenyl}-octansaure-N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-et hyl)-amid;
- 55 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4(R)-2-oxothiazolidin-4-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propoxy)-phenyl]-octansäure-[N-(tetrahydro-2-pyrimidon-5-yl-methyl)]-amid;

- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(N-acetyl-2-amino-2-methyl-propyl)]-amid;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(N-formyl-2-amino-2-methyl-propyl)]-amid;
- 5 (S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(4-acetyl-piperazinyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2,4-imidazolindion-5-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-butyl)-phen yl]-octansäure-[N-(2-hydroxy-pyridin-6-yl-methyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2,2-dimethyl-2-sulfamoyl-ethyl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2,2-dimethyl-2(N,N-dimethyl)-sulfamoyl-ethyl)]-amid-hydrochlor id;
- 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-oxo-piperidin-3(R)-yl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-IN-(2-oxo-piperidin-3(S)-yl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(2-oxo-piperidin-4-yl)]-amid;
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-octansäure-[N-(N-acetyl-piperidin-4-yl)]-amid oder
 - 5(S)-Amino-4(S)-hydroxy-2(S),7(S)-diisopropyl-8-[4-methoxy-3-(4-methoxy-but-1-en-yl) -phenyl]-octansäure-[N-(2-carbamoyl-2,2-dimethyl-ethyl)]-amid oder jeweils ein Salz davon.
 - 27. Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 und 20 bis 24 zur Anwendung in einem Verfahren zur therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers.
 - 28. Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 6 bis 19, 25 und 26 zur Anwendung in einem Verfahren zur therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen K\u00f6rpers.
 - 29. Pharmazeutische Präparate, neben üblichen pharmazeutischen Hilfsstoffen als pharmazeutischen Wirkstoff enthaltend eine Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, 20 bis 24 und 27 in freier Form oder in pharmazeutisch verwendbarer Salzform.
 - 30. Pharmazeutische Präparate, neben üblichen pharmazeutischen Hilfsstoffen als pharmazeutischen Wirkstoff enthaltend eine Verbindung gemäß einem der Ansprüche 6 bis 19, 25 und 28 in freier Form oder in pharmazeutisch verwendbarer Salzform.
- 9 31. Verfahren zur Herstellung neuer δ-Amino-γ-hydroxy-ω-aryl-alkansäureamide der Formel I

$$\begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \\ R_3 \\ R_4 \end{array}$$

55 worin

10

20

25

30

35

45

- R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet,
- R₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkoxyniederalkyl,

Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkoxy, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkoxy, Oxoniederalkoxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy,

R₃ gegebenenfalls halogeniertes Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarvithioniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarviniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N.Ndiniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkanoyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls halogeniertes Niederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniedera lkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R4 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt,

 R_4 gemeinsam mit R_3 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy steht,

X Methylen oder Hydroxymethylen bedeutet, Rs für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

 R_6 gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder N-niederalkanoyliertes Amino bedeutet, R_7 Niederalkyl, Niederalkenyl, Cycloalkyl oder Arylniederalkyl bedeutet und

R₈ Niederalkyl, Cycloalkyl, gegebenenfalls aliphatisch verestertes oder verethertes Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls N-niederalkanoyliertes, N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes oder durch Niederalkylen, Hydroxy-, Niederalkoxy- oder Niederalkanoyloxyniederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkanoyliertes bzw. N'-niederalkyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Dicarboxyniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxy(hydroxy)niederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxycyloalkylniederalkyl, Cyanoniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes Thiocarbamoylniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes Sulfamoylniederalkyl oder einen über ein C-Atom gebundenen und gegebenenfalls hydrierten und/oder oxosubstituierten Heteroarylrest oder einen über ein C-Atom gebundenen und gegebenenfalls hydrierten und/oder oxosubstituierten Heteroarylrest substituiertes Niederalkyl darstellt, und ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, dass man

a) eine Verbindung der Formel II

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

worin

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

X₁ Niederalkyl, Niederalkanoyl oder eine Aminoschutzgruppe bedeutet,

X₂ Wasserstoff oder gemeinsam mit X₃ eine bivalente Schutzgruppe darstellt,

 X_3 Wasserstoff, eine Hydroxyschutzgruppe oder gemeinsam mit X_2 eine bivalente Schutzgruppe darstellt bzw. gemeinsam mit X_4 für eine direkte Bindung steht und

X₄ gegebenenfalls reaktionsfähig verethertes oder verestertes Hydroxy, oder gemeinsam mit X₃ eine direkte Bindung darstellt und

 R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , X, R_6 , R_6 und R_7 die unter der Formel I angegebenen Bedeutungen haben, mit einem Amin der Formel III

$$H_2N - R_8$$
 (III)

worin

R₈ eine der unter der Formel I angegebenen Bedeutungen hat, unter Bildung einer Amidbindung umsetzt und vorhandene Schutzgruppen abspaltet, oder

b) in einem Carbonsäureamid der Formel IV

 R_1 R_2 R_3 R_4 R_6 R_8 R_8 R_8 R_8 R_8

 R_3 R_5

worin R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , X, R_6 , R_6 , R_7 und R_8 die unter der Formel I angegebenen Bedeutungen haben und

R'₇ eine der Niederalkyl- bzw. Arylniederalkylgruppe R₇ entsprechende Niederalkyliden- oder Arylniederalkylidengruppe bedeutet,

wobei freie funktionelle Gruppen gegebenenfalls in geschützter Form vorliegen, oder ein Salz davon die Gruppe R'₇ durch Behandlung mit einem Hydrierungsmittel zu R₇ reduziert, oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, worin R₆ Amino bedeutet, in einem 5-Azidocarbonsäurederivat der Formel V

worin R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_5 , R_7 und R_8 die unter der Formel I angegebenen Bedeutungen haben,

X' Methylen oder gegebenenfalls verestertes oder verethertes Hydroxymethyl bedeutet und freie funktionelle Gruppen gegebenenfalls in geschützter Form vorliegen, oder in einem Salz davon die Azidogruppe, gewünschtenfalls unter Freisetzung von Hydroxymethyl X oder Reduktion von X' zu Methylen X, zu Amino reduziert und vorhandene Schutzgruppen abspaltet und gewünschtenfalls eine nach einem der vorstehend genannten Verfahren a) bis c) erhältliche Verbindung der Formel I mit mindestens einer salzbildenden Gruppe in ihr Salz oder ein erhältliches Salz in die freie Verbindung oder in ein anderes Salz überführt und/oder gegebenenfalls erhältliche Isomerengemische auftrennt und/oder

eine erfinerfindungsgemäße Verbindung der Formel I in eine andere erfindungsgemäße Verbindung der Formel I umwandelt.

32. Verbindungen der Formel II

worin

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet,

R2 Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkoxy, gegebenenfalls durch Niederalkył, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkoxy, Oxoniederalkoxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkenyloxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyn deralkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkenyloxyniederalkyl, Niederalkanoylniederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkylthio(hydroxy)niederalkoxy, Arylniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet,R3 gegebenenfalls halogeniertes Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls halogeniertes Niederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkoxy,

Cyanoniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R₄ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt und

 R_4 gemeinsam mit R_3 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy steht,

50 X Methylen oder Hydroxymethylen ist,

R5 für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

R7 Niederalkyl oder Arylniederalkyl bedeutet,

 X_1 eine Aminoschutzgruppe bedeutet, X_2 Wasserstoff oder gemeinsam mit X_3 eine bivalente Schutzgruppe darstellt.

 X_3 Wasserstoff, eine Hydroxyschutzgruppe oder gemeinsam mit X_2 eine bivalente Schutzgruppe darstellt bzw. gemeinsam mit X_4 für eine direkte Bindung steht und

 X_4 gegebenenfalls raktionsfähig verethertes oder verestertes Hydroxy, oder gemeinsam mit X_3 eine direkte Bindung darstellt,

und ihre Salze.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

- 33. Verbindungen gemäß Anspruch 32 der Formel II, worin
 - R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy bedeutet,
 - R₂ Wasserstoff, Niederalkyl, Cycloalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, Niederalkanoyloxyniederalkyl, Hydroxyniederalkoxy, Halogen(hydroxy) niederalkoxy, Niederalkansulfonyl(hydroxy)niederalkoxy, Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Diniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkoxycarbonylaminoniederalkyl, Aminoniederalkyl, Niederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkyl, Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkyl, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkox
 - R₃ Niederalkyl, Polyhalogenniederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, Niederalkylthioniederalkyl, Niederalkansulfonylniederalkyl, gegebenenfalls partiell hydriertes oder N-oxidierte Pyridylniederalkyl, Thiazolylthioniederalkyl bzw. Thiazolinylthioniederalkyl, Imidazolylthioniederalkyl, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylthioniederalkyl, Pyrimidinylthioniederalkyl, Aminoniederalkyl, Niederalkylaminoniederalkyl, Diniederalkylaminoniederalkyl, Niederalkanoylamino niederalkyl, Niederalkansulfonylaminoniederalkyl, Polyhalogenniederalkansulfonyl aminoniederalkyl, Pyrrolidinoniederalkyl, Piperidinoniederalkyl, Piperazino-, N'-Niederalkylpiperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinonideralkyl, Morpholinoniederalkyl, Thiomorpholino-, S-Oxothiomorpholino- oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, Carboxyniederalkyl, Niederalkoxycarbonylniederalkyl, Carbamoylniederalkyl, N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkyl, Cycloalkyl, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenyl oder Naphthyl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Niederalkylamino, Diniederalkylamino, Halogen und/oder Trifluoromethyl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenylniederalkoxy oder Naphthylniederalkoxy, Niederalkoxy, Polyhalogenniederalkoxy, Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkansulfonylniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkoxy, gegebenenfalls partiell oder vollständig hydriertes Heteroarylthioniederalkoxy, wie Thiazolylthioniederalkoxy bzw. Thiazolinylthioniederalkoxy, Imidazolylthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidierte Pyridylthioniederalkoxy, Pyrimidinylthioniederalkoxy, Aminoniederalkoxy, Niederalkylaminoniederalkoxy, Diniederalkylaminoniederalkoxy, Niederalkanoylaminoniederalkoxy, Niederalkansulfonylaminoniederalkoxy, Polyhalogenniederalkansulfonylaminoniederalkoxy, Pyrrolidinoniederalkoxy, Piperidinoniederalkoxy, Piperazino-, N'-Niederalkyliperazino- bzw. N'-Niederalkanoylpiperazinoniederalkoxy, Morpholinoniederalkoxy, Thiomorpholino-, S-Oxothiomorpholino- oder S,S-Dioxothiomorpholinoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederal-
 - Cyclohexenoring darstellt und R_4 gemeinsam mit R_3 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy steht,

koxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy oder N-Mono- oder N,N-Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R₄ Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder

- 50 X Methylen oder Hydroxymethylen ist,
 - R₅ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R₇ Niederalkyl oder unsubstituiertes oder durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Hydroxy, Halogen, Nitro und/oder Amino substituiertes Phenylniederalkyl bedeutet, darstellt,
 - X₁ Niederalkoxycarbonyl, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Nitro und/oder Halogen substituiertes α-Phenyl- oder α,α-Diphenylniederalkoxycarbonyl, oder 2-Halogenniederalkoxycarbonyl bedeutet
 - X₂ Wasserstoff oder gemeinsam mit X₃ Carbonyl oder Niederalkyliden darstellt,
 - X₃ Wasserstoff, Triniederalkylsilyl oder gemeinsam mit X₂ Carbonyl oder Niederalkyliden darstellt bzw.

gemeinsam mit X4 für eine direkte Bindung steht und

 X_4 Niederalkoxy, Phenylniederalkoxy oder Hydroxy ist oder gemeinsam mit X_3 eine direkte Bindung darstellt.

und ihre Salze.

5

10

15

20

25

34. Verbindungen gemäß Anspruch 32 der Formel II, worin

R₁ Wasserstoff bedeutet, R₂ Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxy, Niederalkoxy, Hydroxy, Halogen, Nitro und/oder Amino substituiertes Phenylniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy, Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkansulfonylniederalkoxy, Niederalkanoylniederalkoxy, gegebenenfalls N-oxidiertes Pyridylniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, Carboxyniederalkoxy, Niederalkoxycarbonylniederalkoxy, Carbamoylniederalkoxy Niederalkylcarbamoylniederalkoxy oder Diniederalkylcarbamoylniederalkoxy darstellt,

 R_3 Wasserstoff, Niederalkyl, Hydroxy, Niederalkoxy, oder Polyhalogenniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R_4 Niederalkylendioxy darstellt,

X Methylen oder Hydroxymethylen ist,

R₅ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

R7 Niederalkyl bedeutet,

X₁ Niederalkoxycarbonyl oder gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkoxy, Nitro und/oder Halogen substituiertes α-Phenyl-niederalkoxycarbonyl bedeutet,

X2 Wasserstoff oder gemeinsam mit X3 Niederalkyliden darstellt,

 X_3 Wasserstoff oder gemeinsam mit X_2 Niederkyliden darstellt bzw. gemeinsam mit X_4 für eine direkte Bindung steht und

 X_4 Hydroxy oder gemeinsam mit X_3 eine direkte Bindung darstellt, und ihre Salze.

und ih

35. Verbindungen gemäß Anspruch 32 der Formel IId

30

$$\begin{array}{c} R_1 \\ X_1 \\ N_{m_{m_1}} \\ X_1 \\ X_1 \\ N_{m_2} \\ R_7 \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_1 \\ X_1 \\ X_1 \\ X_2 \\ X_3 \\ R_5 \end{array}$$

$$(IId),$$

40

45

50

35

worin R₁ und R₄ Wasserstoff bedeuten,

R₂ für C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkoxy oder C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl steht,

R₃ C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy darstellt, X Methylen ist,

R₅ und R₇ verzweigtes C₁-C₄-Alkyl bedeuten und

X₁ C₁-C₇-Alkoxy-carbonyl darstellt,

und ihre Salze.

55

36. 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1(S)-tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-(3-hydroxypropyloxy)-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on; 3(S)-Isopropyl-5(S)-{1 isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-butyl}-tetrahydrofuran-2-on; 5(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-4(S)-tertiärbutyldimethylsilyloxy-7(S)-isopropyl-2(R)-methyl-8-[4-methoxy-3-(3-methoxypropyloxy)-phenyl]-octansäure oder 2-{1(S)-Tertiärbutoxycarbonylamino-3(S)-isopropyl-4-[4-methoxy-3-(3-methoxy-propyloxy)-phenyl]-butyl}-4(R)-methyl-tetrahydrofuran-5-on oder jeweils ein Salz davon.

37. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel II

$$\begin{array}{c}
X_2 \\
X_3 \\
X_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X_4 \\
X_7
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X_7 \\
X_7$$

$$\begin{array}{c}
X_7 \\
X_7
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X_7 \\
X_7$$

$$\begin{array}{c}
X_7 \\
X_7
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X_7 \\
X_7$$

$$\begin{array}{c}
X_7 \\
X_7
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X_7 \\
X_7$$

worin

5

10

15

20

25

30

35

40

45

R₁ Wasserstoff, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet,

R₂ Wasserstoff, Niederalkył, Cycloalkył, Niederalkoxyniederalkył, Niederalkoxynieder alkoxyniederalkył, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxy, gegebenenfalls niederalkanoyliertes, halogeniertes oder sulfonyliertes Hydroxyniederalkoxy, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkyl, gegebenenfalls durch Niederalkyl, Niederalkanoyl und/oder Niederalkoxycarbonyl substituiertes Aminoniederalkoxy, Oxoniederalkoxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkenyloxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkenyl, Niederalkenyloxyniederalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Niederalkenyloxyniederalkyl, Niederalkanoylniederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy, Niederalkylthio(hydroxy)niederalkoxy, Arylniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl bedeutet, R3 gegebenenfalls halogeniertes Niederalkyl, Niederalkoxyniederalkyl, Cycloalkoxyniederalkyl, Hydroxyniederalkyl, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylniederalkyl, gegebenenfalls hydriertes Heteroarylthioniederalkyl, gegebenenfalls N-mono- oder N,N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thjaniederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkyl, Cyanoniederalkyl, gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hydroxy, Niederalkoxy, Cycloalkoxy, Niederalkoxyniederalkoxy, Cycloalkoxyniederalkoxy, Hydroxyniederalkoxy, Arylniederalkoxy, gegebenenfalls halogeniertes Niederalkoxy, gegebenenfalls S-oxidiertes Niederalkylthioniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes HeteroaryIniederalkoxy, gegebenenfalls hydriertes HeteroaryIthioniederalkoxy, gegebenenfalls N-monooder N.N-diniederalkyliertes, N-niederalkanoyliertes, N-niederalkansulfonyliertes oder durch Niederalkylen, gegebenenfalls N'-niederalkyliertes oder N'-niederalkanoyliertes Azaniederalkylen, Oxaniederalkylen oder gegebenenfalls S-oxidiertes Thianiederalkylen N,N-disubstituiertes Aminoniederalkoxy, Cyanoniederalkoxy oder gegebenenfalls verestertes oder amidiertes Carboxyniederalkoxy bedeutet oder gemeinsam mit R4 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt und R4 gemeinsam mit R3 Niederalkylendioxy oder einen ankondensierten Benzo- oder Cyclohexenoring darstellt oder für Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy steht,

X Methylen oder Hydroxymethylen ist,

R₅ für Niederalkyl oder Cycloalkyl steht,

R7 Niederalkyl oder Arylniederalkyl bedeutet,

 X_1 eine Aminoschutzgruppe bedeutet, X_2 Wasserstoff oder gemeinsam mit X_3 eine bivalente Schutzgruppe darstellt,

 X_3 Wasserstoff, eine Hydroxyschutzgruppe oder gemeinsam mit X_2 eine bivalente Schutzgruppe darstellt bzw. gemeinsam mit X_4 für eine direkte Bindung steht und

 X_4 gegebenenfalls raktionsfähig verethertes oder verestertes Hydroxy, oder gemeinsam mit X_3 eine direkte Bindung darstellt,

und ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, dass man

d) zur Herstellung von Verbindungen der Formel IIc in einer Verbindung der Formel XVI

55

 R_{2} R_{3} R_{4} R_{5} R_{3} R_{4} R_{5} R_{3} R_{4} R_{5} R_{5}

worin

5

10

15

20

25

30

35

40

45

R eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet,

die Azidogruppe zu Amino reduziert und gewünschtenfalls aus der Gruppe -OR Hydroxy freisetzt oder die Gruppe -OR reduktiv durch Wasserstoff ersetzt, und die Schutzgruppe X₁ einführt und e) zur Herstellung von Verbindungen der Formel IIa eine Verbindung der Formel IIc in üblicher Weise

hydrolysiert, die Hydroxyschutzgruppe X₃ einführt und die terminale Carboxygruppe gewünschtenfalls reaktiv abwandelt oder

f) zur Herstellung von Verbindungen der Formel IIb in einer Verbindung der Formel XIX

 $\begin{array}{c} X_{2} \\ X_{3} \\ X_{1} \\ X_{1} \\ X_{2} \\ X_{3} \\ X_{3} \\ X_{4} \\ X_{5} \\ X_{5} \\ X_{1} \\ X_{1} \\ X_{1} \\ X_{2} \\ X_{3} \\ X_{3} \\ X_{4} \\ X_{5} \\ X_{1} \\ X_{1} \\ X_{2} \\ X_{3} \\ X_{3} \\ X_{4} \\ X_{5} \\$

die terminale Hydroxygruppe reduktiv freisetzt und die terminale Hydroxymethylgruppe in üblicher Weise, beispielsweise wie unter der Verfahrensvariante a) angegeben, zunächst in Formyl überführt und die gebildete Formylgruppe in üblicher Weise zur Säure oxidiert bzw. die terminale Hydroxygruppe direkt zur Säure oxidiert und gewünschtenfalls die Carboxyfunktion reaktiv abwandelt, erforderlichenfalls gegebenenfalls vorhandene Schutzgruppen abspaltet und gewünschtenfalls die verfahrensgemäß erhältliche Verbindung in ein Salz oder ein verfahrensgemäß erhältliches Salz in die freie Verbindung oder in ein anderes Salz überführt und/oder gegebenenfalls erhältliche Isomerengemische auftrennt.

55



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 95 81 0236

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokume der maßgeblic	nts mit Angabe, soweit erforderlich, hen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL6)
A	BIOORGANIC & MEDICI Bd.3, Nr.10, 1993 Seiten 2119 - 2124 M. PLUMMER ET AL. ' inhibitors of renin topographically mod spanning the P1(-P3	incorporating ified isosteres	1,27-30	C07C237/20 A61K31/16 C07D213/30 C07D213/89 C07C323/12 C07C317/18 C07D295/13 C07C255/13
P,X	Bd.4, Nr.14, 1994 Seiten 1697 - 1702 S. HANESSIAN, S. RA synthesis of a prot inhibitor model for	otypical non-peptidic the enzyme renin' ndungen 1 und 2; Seit e 13 * 7- Zeile 15;		C07C271/22 C07D307/32
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) C07C C07D
		·		
D		de Circula December 2011		
Der v	Recherchenort	de für alle Patentansprüche erstellt Abschlubdatum der Rocherche		Prifer
	DEN HAAG	19. Juli 1995	Seu	ufert, G
Y:vor and A:tec O:nic	KATEGORIE DER GENANNTEN I a besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung deren Veröffentlichung derselben Kate annologischer Hintergrund historifiliche Offenbarung ischenitteratur	tet nach den A g mit einer D: in der Ann gorie I: aus andern	ng zugrunde liegende entdokument, das jedo unmeiselstum veröffe eldung angeführtes D Gründen angeführtes er gleichen Patentfam	Theorien oder Grundsätze och erst am oder ntlicht worden ist lokument

EPO PORM USO COLIZ (POLCO)